

第200回 医療法人社団旭和会 東京駅センタービルクリニック 治験審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時	2025年11月13日(木) 18:30~19:40						
開催場所	クリニプロ株式会社						
出席委員	穴井 元暢、戸塚 恭一、石川 隆、齋藤 幹、柴田 綾子、松本 麻衣、鈴木 謙吾、村上 彰、笛岡 真弓						
試験コード	治験依頼者	治験薬・医療機器コード	対象疾患	相	区分	審議・報告事項	審査結果
941	日本イーライリリー株式会社	Orforglipron(LY3502970)	心血管系疾患(CVD)	III	審議	治験の実施の適否	承認 1
940	大塚製薬株式会社	SEP-363856	統合失調症	III	審議	治験の実施の適否	承認 1
875	(治験国内管理人) IQVIAサービスーズ ジャパン合同会社	BI690517	心不全	III	報告	報告(NTF(エンパグリフロジン IB V27の誤記に関する説明レター))	-
					審議	治験に関する変更	承認
					審議	安全性情報	承認
873	MSD株式会社	MK-0616	高コレステロール血症	III	審議	安全性情報	承認 2
687	アストラゼネカ株式会社	ベンラリズマブ	COPD	III	報告	治験終了報告	- 1
838	アストラゼネカ株式会社	Baxdrostat(CIN-107)	高血圧	III	審議	安全性情報	承認 1
868	アストラゼネカ株式会社	Baxdrostat(CIN-107)	高血圧	III	審議	安全性情報	承認 1
869	アストラゼネカ株式会社	Baxdrostat 及びダバグリフロジン	CKD	III	審議	安全性情報	承認 1
858	アストラゼネカ株式会社	ジボテンタン／ダバグリ フロジン	CKD	III	審議	安全性情報	承認 1
865	アストラゼネカ株式会社	トゾラキマブ	COPD	III	審議	安全性情報	承認
					審議	治験に関する変更	承認
893	アストラゼネカ株式会社	AZD9550/AZD6234	肥満症	II b	審議	治験に関する変更	承認 2
887	アッヴィ合同会社	ウバダシチニブ(ABT-494)	小児アトピー性皮膚炎	III	審議	安全性情報	承認 1
833	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	Povorcitinib	気管支喘息(中等症～重症)	II	審議	安全性情報	承認 1
861	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	verekitug(UPB-101)	気管支喘息	II	審議	安全性情報	承認 2
928	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	verekitug(UPB-101)	気管支喘息	II	審議	安全性情報	承認
					審議	治験に関する変更	承認
810	サノフィ株式会社	amlitelimumab	アトピー性皮膚炎	II	審議	実施状況報告	承認 1
863	サノフィ株式会社	SAR445229	アトピー性皮膚炎	III	審議	治験に関する変更	承認 1
866	サノフィ株式会社	SAR445229	気管支喘息	該当なし	審議	治験に関する変更	承認 2
891	サノフィ株式会社	SAR445229	アトピー性皮膚炎	III	審議	安全性情報	承認
					審議	治験に関する変更	承認
859	サノフィ株式会社	SAR443765	気管支喘息	II	審議	治験に関する変更	承認
					審議	実施状況報告	承認
929	サノフィ株式会社	SAR443765	気管支喘息	II	審議	治験に関する変更	承認 1
711	ノバルティス ファーマ株式会社	TQJ230	心血管疾患	III	審議	安全性情報	承認 1
920	ノバルティス ファーマ 株式会社	TQJ230	心血管系疾患(CVD)	IIIb	審議	安全性情報	承認 1
848	ノバルティス ファーマ株式会社	LCZ696/AMLODI999	高血圧	III	審議	安全性情報	承認
					審議	実施状況報告	承認
790	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	セマグルチド	肥満症	III	審議	治験に関する変更	承認 2
808	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	cagrilintide、セマグルチド	肥満症	IIIa	審議	治験に関する変更	承認
					審議	安全性情報	承認
857	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	cagrilintide(国際一般名)、セマグルチド	糖尿病性腎症	II	審議	安全性情報	承認
					審議	治験に関する変更	承認

試験コード	治験依頼者	治験薬・医療機器コード	対象疾患	相	区分	審議・報告事項	審査結果	対象施設数
860	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9838	2型糖尿病	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	
825	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	抗IL-6モノクローナル抗体(注射製剤)	心不全	III	審議	安全性情報	承認	1
840	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	cagrilintide(国際一般名)、セマグルチド	2型糖尿病	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	
872	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NNC0487-0111	2型糖尿病	II	審議	安全性情報	承認	2
					審議	重篤な有害事象に関する報告	承認	1
921	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NNC0519-0130	CKD	II	審議	安全性情報	承認	2
935	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9924	2型糖尿病	III	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
876	(治験国内管理人) バレクセル・インターナショナル株式会社	Dexpramipexole	重症好酸球性喘息	III	報告	報告(Protocol Clarification Memo(日・英))	-	1
					審議	安全性情報	承認	
930	(治験国内管理人) バレクセル・インターナショナル株式会社	Dexpramipexole	重症好酸球性喘息	III	審議	安全性情報	承認	1
896	(治験国内管理人) バレクセル・インターナショナル株式会社	BI 690517(主たる被験薬) BI 10773エンパグリ プロジン(被験薬)	CKD	III	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
828	(治験国内管理人) フォートリアジャパン株式会社	Abelacimab	心房細動	III	審議	安全性情報	承認	1
851	(治験国内管理人) フォートリアジャパン株式会社	Astegolimab (RO7187807)	COPD	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	実施状況報告	承認	
912	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	Astegolimab (RO7187807)	COPD	III	審議	安全性情報	承認	2
816	(治験国内管理人) 株式会社新日本科学PPD	mRNA-1647	ワクチン	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	
					報告	報告(付保証明書)	-	
889	小野薬品工業株式会社	ONO-1110	線維筋痛症	II	審議	治験に関する変更	承認	2
890	小野薬品工業株式会社	ONO-1110	帯状疱疹後神経痛	II	審議	実施状況報告	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	
					報告	報告(治験実施計画書 別冊1 第7版)	-	
812	日本イーライリリー株式会社	チルゼバチド(LY3298176)	肥満症	III	審議	安全性情報	承認	1
					審議	重篤な有害事象に関する報告	承認	
796	日本イーライリリー株式会社	LY3002813	プレクリニカル期アルツハイマー病	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	
					審議	重篤な有害事象に関する報告	承認	1
867	日本イーライリリー株式会社	lepodisiran sodium(LY3819469)	動脈硬化性心血管疾患(ASCVD) Lp(a)高値	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	重篤な有害事象に関する報告	承認	1
830	日本イーライリリー株式会社	LY3502970	肥満症	III	審議	安全性情報	承認	2
832	日本イーライリリー株式会社	LY3502970	肥満症	III	審議	安全性情報	承認	2
					報告	治験終了報告	-	
853	日本イーライリリー株式会社	orforglipron(LY3502970)	2型糖尿病	III	審議	安全性情報	承認	2
914	日本イーライリリー株式会社	Orforglipron(LY3502970)	高血圧	III	審議	安全性情報	承認	2
924	日本イーライリリー株式会社	Orforglipron(LY3502970)	肥満症	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	1

試験コード	治験依頼者	治験薬・医療機器コード	対象疾患	相	区分	審議・報告事項	審査結果	対象施設数
886	日本イーライリリー株式会社	LY3372993	早期アルツハイマー病	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	
913	日本イーライリリー株式会社	LY3985863	肥満症	II b	審議	安全性情報	承認	2
					報告	開発中止	-	
933	日本イーライリリー株式会社	brenipatide(LY3537031)	アルコール依存症	III	審議	治験に関する変更	承認	1
934	日本イーライリリー株式会社	brenipatide(LY3537031)	アルコール依存症	III	審議	治験に関する変更	承認	1
939	日本イーライリリー株式会社	LY3537031	気管支喘息	II	審議	治験に関する変更	承認	1
847	日本ベーリンガーアインゲルハイム株式会社	Survodutide(BI 456906)	肥満症	III	審議	安全性情報	承認	1

特記事項