

第202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	2026年1月8日(木) 18:30~19:25							
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、佐藤 均、 柴田 綾子、松本 麻衣、鈴木 謙吾、村上 彰、笹岡 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	対象施設数
942	日本イーライリリー株式会社	Eloralintide (LY3841136)	肥満症	III	審議	治験の実施の適否	承認	1
943	日本イーライリリー株式会社	Eloralintide (LY3841136)	肥満症	III	審議	治験の実施の適否	承認	1
947	日本イーライリリー株式会社	LY3841136	肥満又は過体重を併存する変形性膝関節症	III	審議	治験の実施の適否	承認	1
864	(治験国内管理人) IQVIAサービシズジャパン合同会社	BLU-5937	慢性咳嗽	III	審議	実施状況報告	承認	1
					報告	報告 (Periodic Safety Report)	-	
875	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン合同会社	Vicadrostat (BI 690517)	心不全	III	審議	安全性情報	承認	1
838	アストラゼネカ株式会社	Baxdrostat (CIN-107)	高血圧	III	報告	治験終了報告	-	1
868	アストラゼネカ株式会社	Baxdrostat (CIN-107)	高血圧	III	審議	治験に関する変更	承認	1
869	アストラゼネカ株式会社	Baxdrostat / ダバグリフロジン	CKD	III	審議	治験に関する変更	承認	1
					報告	報告 (Letter to investigators (24 September 2025)) (日・英)	-	
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	報告	報告 (Letter to investigators (24 September 2025)) (日・英)	-	1
					審議	重篤な有害事象に関する報告	承認	
865	アストラゼネカ株式会社	トゾラキマブ	COPD	III	審議	実施状況報告	承認	1
879	アストラゼネカ株式会社	AZD8630	喘息	II	審議	治験に関する変更	承認	1
884	アストラゼネカ株式会社	AZD6234	肥満症	II b	審議	安全性情報	承認	2
885	アストラゼネカ株式会社	AZD5004	2型糖尿病	II b	審議	治験に関する変更	承認	2
893	アストラゼネカ株式会社	AZD9550 / AZD6234	肥満症	II b	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	
887	アヅヴィ合同会社	ABT-494 (Upadacitinib)	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・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	Povorcitinib (INCB054707)	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	実施状況報告	承認	2
810	サノフィ株式会社	SAR445229	アトピー性皮膚炎	II	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
862	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
863	サノフィ株式会社	SAR445229	アトピー性皮膚炎	III	報告	治験終了報告	-	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
					審議	実施状況報告	承認	
891	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
859	サノフィ株式会社	SAR443765	気管支喘息	II	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
929	サノフィ株式会社	SAR443765	気管支喘息	II	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
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)	III b	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	2
808	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9838	肥満症	III a	審議	安全性情報	承認	2

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
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	報告	治験終了報告	-	2
					審議	安全性情報	承認	1
825	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ziltivekimab	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
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	治験に関する変更	承認	2
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
876	(治験国内管理人) バレンセル・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
					報告	治験終了報告	-	
930	(治験国内管理人) バレンセル・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
					報告	治験終了報告	-	
896	(治験国内管理人) バレンセル・インターナショナル株式会社	BI 690517 Vicadrostat (主たる被験薬) BI 10773 エンバグリフロジン (被験薬)	CKD	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	Asteogolimab (RO7187807)	COPD	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
912	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	Asteogolimab (RO7187807)	COPD	III	審議	治験に関する変更	承認	2
					審議	安全性情報	承認	
940	大塚製薬株式会社	SEP-363856	統合失調症	III	審議	安全性情報	承認	1
812	日本イーライリリー株式会社	LY3298176	肥満症	III	審議	安全性情報	承認	1
796	日本イーライリリー株式会社	LY3002813/AV-45	プレク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	
867	日本イーライリリー株式会社	LY3819469	動脈硬化性心血管疾患 (ASCVD) Lp(a)高値	III	審議	実施状況報告	承認	2
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	
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

特記事項