

第207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6月11日 (木) 18:30～18:45							
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、佐藤 均							
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
875	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Vicadrostat (BI 690517)	心不全	Ⅲ	審議	実施状況報告	承認	1
					審議	安全性情報	承認	
					審議	治験に関する変更	承認	
854	KMバイオロジクス株式会社	KD-414	COVID-19	Ⅲ	報告	報告(付保証明書)	-	3
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
					審議	治験に関する変更	承認	
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
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	1
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
					審議	治験に関する変更	承認	
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
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	実施状況報告	承認	2
862	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	報告	報告(被験者の健康被害に対する補償に関する資料・保険契約証明書)	-	2
					報告	開発中止	-	
859	サノフィ株式会社	SAR443765	気管支喘息	Ⅱ	報告	報告(付保証明添付資料、付保証明書)	-	1
					報告	治験終了報告	-	
929	サノフィ株式会社	SAR443765	気管支喘息	Ⅱ	報告	報告(付保証明添付資料、付保証明書)	-	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
					審議	治験に関する変更	承認	
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
790	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9838	肥満症	Ⅲa	審議	実施状況報告	承認	2
808	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9838	肥満症	Ⅲa	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	Ziltivekimab	心不全	Ⅲ	審議	安全性情報	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	治験に関する変更	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	Ⅲa	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 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
					審議	重篤な有害事象に関する報告	承認	
					審議	治験に関する変更	承認	
					審議	実施状況報告	承認	
828	(治験国内管理人) フォートリアジャパン株式会社	MAA868	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	治験に関する変更	承認	
					報告	安全性情報	-	
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
					報告	安全性情報	-	
931	(治験国内管理人) 株式会社新日本科学PPD	GSK3511294	COPD	Ⅲ	審議	治験に関する変更	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
932	Alnylam Pharmaceuticals	Zilebesiran (ALN-AGT01)	高血圧	Ⅲ	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
889	小野薬品工業株式会社	ONO-1110	線維筋痛症	Ⅱ	審議	安全性情報	承認	1
890	小野薬品工業株式会社	ONO-1110	帯状疱疹後神経痛	Ⅱ	審議	安全性情報	承認	2
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
					審議	実施状況報告	承認	
796	日本イーライリリー株式会社	LY3002813/AV-45	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	
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
914	日本イーライリリー株式会社	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	Ⅲb	審議	安全性情報	承認	2
941	日本イーライリリー株式会社	LY3502970	心血管系疾患 (CVD)	Ⅲ	審議	安全性情報	承認	1
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	LY3537031	アルコール依存症	Ⅲ	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
934	日本イーライリリー株式会社	LY3537031	アルコール依存症	Ⅲ	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
939	日本イーライリリー株式会社	LY3537031	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	
955	日本イーライリリー株式会社	LY3537031	過敏性腸症候群	Ⅱ	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
956	日本イーライリリー株式会社	LY3537031	過敏性腸症候群	Ⅱ	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
942	日本イーライリリー株式会社	LY3841136	肥満症	Ⅲ	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
943	日本イーライリリー株式会社	LY3841136	肥満症	Ⅲ	審議	安全性情報	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	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	

特記事項