

2025年度 第8回治験審査委員会 会議の記録の概要	
開催日時	2025年11月12日（水） 16:30～17:45
開催場所	3階 会議室
出席委員名	長井 桂、多田 真之介、小山 優希、山我 健、鈴木 千春、正村 裕紀、伏屋 菜穂、北村 大輔、相良 一枝、後藤 克宣、小林 歩 （鈴木 千春委員：議題1は欠席）

議論及び審議結果を含む主な議論の概要	
【審議事項】	
議題 1	(治験国内管理人)Fortrea Japan(株)依頼による A PHASE III OPEN-LABEL EXTENSION STUDY TO EVALUATE THE LONG-TERM SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの長期安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検、継続投与試験
依頼者、治験責任医師から報告された下記内容に基づき、新規治験実施の可否について審議した。 ・治験依頼書（2025年10月16日） ・初回審議資料 審議結果：承認（＊長井委員は当該治験に関与するため審議及び採決に不参加）	
議題 2	(治験国内管理人)Fortrea Japan(株)依頼による A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimab の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年9月30日、2025年10月10日、2025年10月24日） ・重篤な有害事象に関する報告書（2025年10月2日、2025年10月6日） 審議結果：承認（＊長井委員は当該治験に関与するため審議及び採決に不参加）	
議題 3	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社依頼による A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年10月2日、2025年10月16日） 審議結果：承認	
議題 4	株式会社CureAppの依頼による非アルコール性脂肪肝炎（NASH）を対象とした治療アプリ CA-NASHの第Ⅲ相試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（2025年9月30日） 審議結果：承認	
議題 5	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル(株)依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年10月8日、2025年10月22日） ・治験に関する変更申請書（2025年10月9日） 審議結果：承認	
議題 6	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル(株)依頼によるNASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年10月8日、2025年10月22日） ・治験に関する変更申請書（2025年10月9日） 審議結果：承認	
議題 7	(治験国内管理人)メドベイス・ジャパン(株)依頼による代謝機能障害関連脂肪肝炎（MASH）及び線維化を有する被験者を対象に pegozaferminの有効性及び安全性を評価する第3相試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年9月26日、2025年10月8日） 審議結果：承認	
議題 8	日本イーライリリー(株)の依頼によるLY3819469の第Ⅲ相試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年9月26日、2025年10月7日） 審議結果：承認	
議題 9	日本イーライリリー(株)の依頼によるリポ蛋白(a)高値の方を対象としたLY3473329の第Ⅲ相試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年9月26日） ・治験に関する変更申請書（2025年10月25日） 審議結果：承認	
議題 10	アストラゼネカ(株)依頼によるASCVDの既往を有する患者又はASCVDイベントの初発リスクが高い患者を対象に、AZD0780の主要心血管イベントに対する効果を評価する第Ⅲ相試験
依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書（2025年10月15日） 審議結果：承認	

議題 11	あすか製薬(株)依頼によるAKP-009の前立腺肥大症患者を対象とした第Ⅱ相試験
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書（2025年10月27日） 審議結果：承認
議題 12	ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年9月26日、2025年10月9日、2025年10月23日） 審議結果：承認
議題 13	ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼によるアルコール性肝障害患者におけるNNC0194-0499単独療法、cagrilintide単独療法、セマグルチド単独療法又はこれらの併用療法の第Ⅱ相試験
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書（2025年9月26日、2025年10月9日、2025年10月23日） 審議結果：承認