

2025年度 第10回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2026年1月14日(水) 16:30~17:25
開催場所	3階 会議室
出席委員名	長 和俊、長井 桂、多田 真之介、小山 優希、山我 健、鈴木 千春、正村 裕紀、相良 一枝、北村 大輔、小林 歩 (正村 裕紀委員:議題1・議題5は欠席/鈴木 千春委員:議題6から欠席)
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	日本イーライリリー(株)依頼による末梢動脈疾患患者を対象としたLY3502970の第III相試験
	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12月22日) ・初回審議資料 審議結果:承認
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12月5日、2025年12月19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)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11月26日、2025年12月19日) ・治験に関する変更申請書(2025年12月5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 4	(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12月3日、2025年12月17日) 審議結果:承認
議題 5	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。 ・安全性情報に関する報告書(2025年12月15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12月3日、2025年12月17日) ・治験に関する変更申請書(2025年12月17日) 審議結果:承認
議題 7	(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12月3日、2025年12月17日) ・治験に関する変更申請書(2025年12月17日) 審議結果:承認
議題 8	(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12月12日、2025年12月18日) ・治験に関する変更申請書(2025年12月3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。 ・安全性情報に関する報告書(2025年12月19日) ・重篤な有害事象に関する報告書(2025年12月4日、2025年12月17日、2025年12月23日、2025年12月11日) ・治験実施状況報告書(2025年12月2日) 審議結果:承認
議題 10	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12月4日、2025年12月18日) 審議結果:承認