

2026年度 第1回治験審査委員会 会議の記録の概要	
開催日時	2026年4月8日（水）16:30～17:30
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、志田 玄貴、沓澤 佳代子、正村 裕紀、志田 玄貴、北村 大輔、後藤 克宣、小林 歩
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, 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（2026年3月9日、2026年3月24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 2	(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（2026年3月9日、2026年3月24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（2026年3月5日、3月18日） ・治験実施状況報告書（2026年3月18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。 ・治験実施状況報告書（2026年3月13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（2026年3月11日、2026年3月25日） ・治験に関する変更申請書（2026年3月23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（2026年3月11日、2026年3月25日） ・治験に関する変更申請書（2026年3月23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。 ・治験実施状況報告書（2026年3月11日） ・治験に関する変更申請書（2026年3月19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。 ・重篤な有害事象に関する報告書（2026年3月11日、2026年3月12日） 審議結果:承認	
議題 9	興和株式会社（治験国内管理人）の依頼によるK-808（ペマフィブラート）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（2026年3月3日） 審議結果:承認	
議題 10	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。 ・安全性情報等に関する報告書（2026年3月9日、2026年3月24日） ・治験に関する変更申請書（2026年3月18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。 ・重篤な有害事象に関する報告書（2026年3月5日、2026年3月26日、2026年3月26日、2026年3月24日、2026年3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（2026年3月5日、2026年3月19日） ・治験に関する変更申請書（2026年3月19日） 審議結果:承認		
議題 13	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（2026年3月16日） 審議結果:承認		
議題 14	サノフィ(株)による潰瘍性大腸炎患者を対象にしたDuvakitugの第3相寛解導入試験	
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（2026年3月24日） 審議結果:承認（＊ 後藤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 15	サノフィ(株)による潰瘍性大腸炎患者を対象にしたDuvakitugの第3相寛解維持試験	
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（2026年3月24日） 審議結果:承認（＊ 後藤委員は当該治験に関与するため審議及び採決に不参加）		
【報告事項】		
課題名		概要
興和株式会社(治験国内管理人)の依頼によるK-808(ペマフィブラート)の第Ⅱ相試験		・治験終了報告書（2026年3月26日）