

2025年度 第1回 治験・受託研究審査委員会議事要旨			
開催日時	2025年5月16日（金）17時00分～17時11分 四国こどもとおとの医療センター 会議室1、2		
出席委員	東野 恒作, 吉田 守美子, 多田 文彦, 川人 智久, 森近 俊之, 橋口 智津, 川上 佐代, 十河 秀樹, 井上 昇, 会沢 勲, 板倉 享平		
議題及び審議結果と概要（治験）			
(1)	アルブミン尿を伴うCKD患者を対象としたbalcinrenone／ダパグリフロジン配合剤の用量設定第IIb相試験		
対象疾患	慢性腎臓病		
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社	治験責任医師	吉田 守美子
被験薬	Balcinrenone／ダパグリフロジン	開発相	第II b 相
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等に関する報告書（2025年4月11日付） ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
審議結果	承認		
(2)	日本イーライリリー株式会社の依頼による肥満又は体重関連の併存疾患を伴う過体重の青年被験者を対象としたOrforglipron (LY3502970) の第III相試験		
対象疾患	小児過体重		
治験依頼者	日本イーライリリー株式会社	治験責任医師	吉田 守美子
被験薬	Orforglipron (LY3502970)	開発相	第III相
審議内容	① 安全性情報等に関する報告書（2025年3月7日付） ② 安全性情報等に関する報告書（2025年3月20日付） ③ 安全性情報等に関する報告書（2025年4月4日付） ④ 安全性情報等に関する報告書（2025年4月18日付） ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
審議結果	承認		

議題及び審議結果（製造販売後調査等）			
(3)	医薬品(新規)	特定使用成績調査	
	審議結果	承認	
(4)	医薬品(新規)	特定使用成績調査	
	審議結果	承認	
その他			
(5)	外部治験審査委員会審議報告 ・国立病院機構本部中央治験審査委員会（2025年3月11日、2025年4月8日審査）		