

開催日時	2026年5月28日(木) 18時45分～19時10分		
開催場所	日本橋ライフサイエンスビルディング 会議室		
出席委員名	(IRB 委員長) 武田 昭 (副委員長) 堀江 俊治 (委員) 渡邊 直人、三井 浩、井上 多恵子、前田 泰志 (Web 会議に自宅より参加)、明田川 裕昭、増田 敬		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	審議案件1：		
	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験		
	治験依頼者：	ノバルティス ファーマ株式会社	
	治験実施施設：	近江八幡市立総合医療センター	
	審議内容：	安全性情報等	審議結果： 承認
		治験に関する変更	審議結果： 承認
	審議案件2：		
	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimab の有効性及び安全性試験		
	治験依頼者：	アストラゼネカ株式会社	
	治験実施施設：	帯広中央病院	
	報告内容：	治験終了報告	審議結果： -
		開発の中止等に関する報告	審議結果： -
	審議案件3：		
	増悪歴を有する慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの長期有効性及び安全性試験		
	治験依頼者：	アストラゼネカ株式会社	
	治験実施施設：	帯広中央病院	
	報告内容：	治験終了報告	審議結果： -
		開発の中止等に関する報告	審議結果： -
	審議案件4：		
	治療抵抗性高血圧患者を含む、2 剤以上の治療薬を使用しているコントロール不良の高血圧患者を対象としてbaxdrostat の有効性及び安全性を評価する二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、多施設共同試験 (BaxAsia)		
	治験依頼者：	アストラゼネカ株式会社	
	治験実施施設：	東京センタークリニック	
	審議内容：	治験に関する変更	審議結果： 承認
	審議案件5：		
	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		
	治験依頼者：	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	
	治験実施施設：	横浜弘明寺呼吸器内科・内科クリニック	
		横浜フロントクリニック 三浦メディカルクリニック	
	審議内容：	安全性情報等 (3施設)	審議結果： 承認
		治験に関する変更 (3施設)	審議結果： 承認
		治験実施状況報告 (3施設)	審議結果： 承認
特記事項			