

令和 6 年度第 9 回 独立行政法人国立病院機構下志津病院治験審査委員会 会議記録（概要）

日 時：令和 7 年 2 月 17 日（月）16 時 00 分～16 時 30 分

場 所：独立行政法人国立病院機構下志津病院 第 1 会議室

出席者：鈴木修一 委員長、三方崇嗣 副委員長、杉本豊彦 委員、萬 弘子 委員、
平野光枝 委員、後藤智彦 委員、吉野 章 委員、板垣亘一 委員、
岡澤 歩 委員、原木詩人 委員

欠席者：三浦志織 委員

配布資料を確認し、前回の当委員会議事要旨の確認がなされ、了承された。

【審議事項】

- ① 「アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性及び／又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人患者を対象に、アニフロルマブの有効性及び安全性を検討する 2 ステージ第 3 相試験」

依 頼 者：アストラゼネカ株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：皮膚エリテマトーデス、治験薬名：アニフロルマブ
—の実施の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）

：杉本豊彦 委員

【審査内容（概要）】

治験責任医師より、新規治験の依頼に関して、治験実施計画書、治験薬概要書、実施体制、同意説明書及び同意書などの説明がなされ、治験実施の適否について審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：

- ② 「フィンテプラ内用液 2.2mg/mL 特定使用成績調査」

依 頼 者：日本新薬株式会社

対象疾患名：てんかん

—の実施の適否について

【審査内容（概要）】

調査責任医師より、実施要綱に基づき調査目的、調査対象及び投与方法などの説明がなされ、調査の実施の適否について審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：

- ③ 「中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした R05072759 の第Ⅲ相試験」

依 頼 者：中外製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対 象 疾 患 名：全身性エリテマトーデス、治験薬名：R05072759

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】

：杉本豊彦 委員

一の安全性報告に関する継続の適否について

治験責任医師より、安全性情報等に関する報告書についての説明がなされた。

治験の継続に問題はなく、同意説明文書などの改訂も不要と判断している旨について治験責任医師の見解が示され、治験の継続の適否について審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：

- ④ 「小野薬品工業株式会社による線維筋痛症患者を対象とした ONO-1110 の第Ⅱ相試験」

依 頼 者：小野薬品工業株式会社、開発の相：第Ⅱ相

対 象 疾 患 名：線維筋痛症、治験薬名：ONO-1110

【当該試験に関係のある委員（手順書第 5 条第 6 項に該当する委員）】

：杉本豊彦 委員

一の治験に関する変更について

【審査内容（概要）】

治験責任医師より、治験に関する変更申請書に基づき、Patient Cloud の仕様変更について説明があり、治験の継続の適否について審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：

【報告事項】 【その他】

- ⑤ なし