# 令和 7 年度第 2 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5月19日(月)16時00分~16時15分

場 所:独立行政法人国立病院機構下志津病院 第1小会議室

出席者:鈴木修一 委員長、三方崇嗣 副委員長、杉本豊彦 委員、長谷川留魅子委員、

萬 弘子 委員、 平野光枝 委員、 吉野 章 委員、野﨑弘史 委員、

木村聡子 委員、 岡澤 歩 委員、 原木詩人 委員

欠席者:手塚俊介 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 「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

对象疾患名: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

#### 【審查内容(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、実施計画書、説明文書・同意文書の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):

② 「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

【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

### 【審査内容(概要)】

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):

# 【報告事項】

③ 「MSD 株式会社の依頼による COVID-19 患者を対象とした MK-4482 の第Ⅲ相試験」

依 頼 者: MSD 株式会社、開発の相: 第Ⅲ相対象疾患名: COVID-19、治験薬名: MK-4482

一の迅速審査について

# 【報告内容(概要)】

事務局より、治験実施計画書等修正報告書について迅速審査した旨報告した。

### 【その他】

④ なし