

令和 7 年度第 10 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 8 年 2 月 16 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、手塚俊介 委員、吉野 章 委員、
野崎弘史 委員、岡澤 歩 委員、原木詩人 委員

欠席者：木村聡子 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 「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

【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）：

- 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）：

③ 「スマイラフ®錠 50mg, 100mg 特定使用成績調査」

依頼者：アステラス製薬株式会社

対象疾患名：関節リウマチ

一の調査に関する変更について

【審査内容（概要）】

調査責任医師より、実施期間・契約期間の変更について説明があり、審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：

【報告事項】

④ 「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

【報告事項】

事務局より、調査の終了を報告した。

⑤ 「小児喘息患者を対象にデュピルマブの長期安全性及び忍容性を評価する 1 年間試験」

依頼者：サノフィ株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：小児喘息、治験薬名：デュピルマブ

【報告事項】

事務局より、製造販売承認の取得を報告した。

【その他】

⑥ なし