

令和8年1月 国立病院機構弘前総合医療センター 受託研究審査委員会  
議事要旨

- 1 開催日時 令和8年1月13日(火) 16時30分～16時50分
- 2 場 所 3階 大会議室
- 3 出席者 別紙出席者名簿のとおり
- 4 議事概要

整理番号 8-1-1 特定使用成績調査（新規）

「I5T-JE-B003:本邦におけるアルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度の認知症患者を対象としたドナネマブ(ケサンラ®)特定使用成績調査(全例調査)」

研究依頼者:日本イーライリリー株式会社

研究依頼書が提出され、当院での研究実施の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 8-1-2 特定使用成績調査（新規）

「転移・再発トリプルネガティブ乳癌(mTNBC)患者を対象としたトロデルビ®点滴静注用200mg  
特定使用成績調査(実施計画書ID:GS-JP-569-6813)」

研究依頼者:ギリアド・サイエンシズ株式会社

研究依頼書が提出され、当院での研究実施の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 8-1-3 製造販売後臨床試験（継続）

「潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する  
第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験」

治験依頼者:アツヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 8-1-4 治験（継続）

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する  
多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」  
治験依頼者：アツヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
審議結果：承認

整理番号 8-1-5 治験（継続）

「中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたRO7790121の第Ⅲ相試験」  
治験依頼者：中外製薬株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
審議結果：承認

整理番号 8-1-6 治験（継続）

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3041658(Eltrekibart)の第Ⅱ相試験」  
治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
審議結果：承認

整理番号 8-1-7 治験（継続）

「中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法として  
ABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、  
二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験」  
治験依頼者：(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 8-1-8 治験 (終了)

「中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRO7790121の第Ⅲ相試験」

治験依頼者:中外製薬株式会社

治験終了報告書が提出され、報告を行った。

整理番号 8-1-9 特定使用成績調査 (終了)

「リンヴォック®錠 特定使用成績調査(全例調査)

—関節リウマチ患者を対象としたリンヴォック錠®の安全性及び有効性に関する調査—」

研究依頼者:アツヴィ合同会社

研究終了報告書が提出され、報告を行った。

委員会開催日 令和 8 年 1月 13日

委員氏名	職名等	出欠	備考
石黒陽	受託研究管理室長	○	委員長
伊藤佑輔	外部委員	○	弁護士◎
松坂方士	外部委員	×	教授◎
嶋村則人	臨床研究部長	○	
加藤武	統括診療部長	○	
八木橋法登	病理診断科医長	×	
杉本和彦	小児科部長	○	
田中南美英	薬剤部長	○	
工藤早苗	副薬剤部長	○	
春口優紀	看護部長	○	
布田正宏	診療放射線技師長	○	
佐藤純也	事務部長	○	非専門☆
中嶋勝信	企画課長	○	非専門☆
小山綾子	経営企画室長	○	非専門☆

○出席  
×欠席