

令和 7 年度 第 2 回 臨床研究審査委員会 会議の記録

【開催日時】	2026 年 3 月 12 日(木)15:30～15:42
【開催場所】	小会議室
【出席委員名】	松村 隆介(委員長:内科系診療部長)、久下 隆(内科医長)、瀧 順一郎(外科医長) 別府 博仁(副委員長:薬剤部長)、新田 伊津美(看護部長)、村上 浩之(事務部長) 中塚 真太(管理課長)、海野 直俊(庶務班長)、寺田 典央(奈良県立奈良東養護学校校長)

【審議事項】

【受託研究関連】

1) 継続審査

(1)

議題:	アリケイス [®] 吸入液 590 mg 特定使用成績調査
審議事項:	「受託研究実施状況報告書」に基づき、引き続き研究を行うことの適否について審議した。
質疑:	なし
審議結果:	承認

(2)

議題:	エフピー [®] OD 錠 2.5 特定使用成績調査(高齢者使用)
審議事項:	「受託研究実施状況報告書」に基づき、引き続き研究を行うことの適否について審議した。
質疑:	なし
審議結果:	承認

(3)

議題:	エブリスディ [®] ドライシロップ 60 mg 一般使用成績調査(全例調査)-脊髄性筋萎縮症-
審議事項:	「受託研究実施状況報告書」に基づき、引き続き研究を行うことの適否について審議した。
質疑:	なし
審議結果:	承認

(4)

議題:	テゼスパイア [®] 皮下注 210 mg シリンジ テゼスパイア [®] 皮下注 210mg ペン 特定使用成績調査(長期)
審議事項:	「受託研究実施状況報告書」に基づき、引き続き研究を行うことの適否について審議した。
質疑:	なし
審議結果:	承認

(5)

議題:	フィンテプラ内用液 2.2mg/mL 特定使用成績調査
審議事項:	「受託研究実施状況報告書」に基づき、引き続き研究を行うことの適否について審議した。
質疑:	なし
審議結果:	承認

(6)

議題:	フィンテプラ内用液 2.2mg/mL 特定使用成績調査
審議事項:	「受託研究実施状況報告書」に基づき、引き続き研究を行うことの適否について審議した。
質疑:	なし
審議結果:	承認

2) 終了報告

議題:	スピラザ®髄注 12mg使用成績調査
審議事項:	調査終了について報告された。
質疑:	なし