

西暦 2025年 4月 30日

産業医科大学病院、産業医科大学若松病院、北里大学病院、埼玉医科大学総合医療センターにおいて、全身性エリテマトーデスと診断され、標準治療を行った後も疾患活動性が残存している患者さんの中で、以下の①、②に該当する患者さん及びご家族の方へのお知らせ

①2016年5月～2021年6月に、追加治療を行った患者さん

②2021年12月～2027年6月に、アニフロルマブ（商品名：サフネロー）が導入された患者さん

当院では、以下の臨床研究を実施しております。この研究は、通常の診療で得られた情報の記録に基づき実施する研究です。このような研究は、「人を対象とする生命科学・医学系アニフロルマブ研究に関する倫理指針（令和3年3月23日制定 令和3年6月30日施行）」により、対象となる患者さんのお一人おひとりから直接同意を得るのではなく、研究内容の情報を公開するとともに、参加拒否の機会を保障することとされています。16歳から18歳の患者さんは家族（保護者）の方からの参加拒否の機会も保障します。この研究に関するお問い合わせ、また、ご自身の診療情報が利用されることを了解されない場合は、以下の問い合わせ先にご連絡ください。利用の拒否を申し出られても何ら不利益を被ることはありません。

#### 1. 研究課題名

既存治療で LLDAS 未達成の SLE 患者に対するアニフロルマブと標準治療の比較研究

#### 2. 研究期間

研究機関の長の許可日～2027年6月30日

#### 3. 研究機関

産業医科大学、産業医科大学若松病院、北里大学、埼玉医科大学総合医療センター

#### 4. 本学の研究責任者

北里大学医学部 リウマチ・膠原病内科学  
主任教授 山岡 邦宏（やまおか くにひろ）

#### 5. 研究の目的と意義

この研究は、産業医科大学医学部第1内科学講座教授田中良哉を代表研究者とする多機関共同研究です。

【目的】 この研究の主要目的は、産業医科大学病院を中心に共同研究機関において、全身性エリテマトーデス(SLE)と診断された患者さんで、グルココルチコイドやヒドロキシクロロキンなどを使用して治療を行っていながらも低疾患活動性(LLDAS)に至っていない患者さんに対するアニフロルマブの有効性と安全性を明らかにすることを目的としております。

【意義】LLDAS 未達成の SLE 患者さんに対しアニフロルマブの導入のみで LLDAS 達成することができれば、より多くの SLE 患者さんに安全性と有効性のバランスが取れた医療を提供することが可能となると考えます。

## 6. 研究の方法

この研究は疾患活動性が残存している全身性エリテマトーデスの患者さんでアニフロルマブを導入された方またはアニフロルマブ以外の治療強化を行った方を対象としています。治療中の血液検査、画像検査、身体所見のデータ等をカルテの診療情報から取得し研究に利用させていただきます。

## 7. 個人情報の取り扱い

個人情報は、カルテの整理簿から、住所、氏名、生年月日を削り、代わりに新しく符号をつけ、研究責任者が管理し、個人情報の漏洩を防止します。この研究で得られたデータは、研究終了後 15 年間保存された後、全て廃棄します。その際には研究責任者の管理の下、個人を特定することができないように加工したことを確認し、情報は復元できないよう消去し、個人情報が外部に漏れないように対処します。また同意が撤回された場合には、その時点までに得られたデータを、同様の措置で廃棄します。

## 8. 問い合わせ先

北里大学医学部 リウマチ・膠原病内科学

長谷川 靖浩（はせがわ やすひろ）

神奈川県相模原市南区北里 1-15-1 電話番号 042-778-8111

## 9. その他

研究への参加に対する直接的な利益はありません。また、費用の負担や謝礼もありません。この研究は一切の利益相反はなく、産業医科大学利益相反委員会の承認を得ており、公正性を保ちます。また、共同研究機関においては、各機関で定められた利益相反に関する規定等に基づき、この研究に係る利益相反に関する状況について各機関で管理しています。