

# 令和7年度 第10回 治験審査委員会 会議記録概要

2026年1月5日 15:22 ~ 15:37

大会議室

出席者

溝口 義人、島ノ江 千里、小池 春樹、杉田 和成、杉山 庸一郎、高橋 宏和、下田 良、江本 晶子、宮崎 恵美子<sup>\*</sup>、中山 泰道、溝口 弘、松尾 雅則、福井 道雄

<sup>\*</sup>宮崎 恵美子委員は、治験審査委員会の前半途中より審議に参加

◇治験・製造販売後臨床試験等の審査について

◆A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis.  
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 25mg又は50mg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

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆Idorsia Pharmaceuticals Ltd（国内治験依頼者：ヴィアトリス製薬合同会社）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ACT-334441の第3相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

◆成人の慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)患者を対象としたempasiprubart静注療法のプラセボ対照第3相試験

1 治験・新規申請分の審議について

審議内容 治験責任医師より治験薬の概要、治験実施計画の概要について説明された。  
本治験の意義、実施の妥当性、実施における倫理面での配慮等、  
治験実施の適否について審議し、治験責任医師の要件についても確認した。

審議結果 承認

◆アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する慢性腎臓病患者を対象とした、baxdrostatとダパグリフロジンのイベント駆動型第Ⅲ相試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Investigator's Brochure Baxdrostat Edition Number:7.1(2025年10月1日)  
・治験薬概要書 バクストロスタット(Baxdrostat) 版番号:7.1日本語翻訳版  
(2025年11月27日)  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

2-1 報告内容 治験協力者の変更:11/20提出分

2-2 報告内容 治験実施計画書(日本) 別紙2(5.0、2025年10月27日作成)についての改訂のご報告

報告結果 すべて了承

◆BI 1291583 の先行試験に参加した気管支拡張症患者を対象に同剤の長期投与を検討する試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による気管支拡張症患者を対象としたBI 1291583 の第Ⅲ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎小児患者を対象とするグセルクマブの有効性、安全性及び薬物動態評価を目的とした第3相、ランダム化、非盲検寛解導入、二重盲検寛解維持、並行群間比較、多施設共同試験

1 治験等の継続について

審議内容 試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について  
審議した。

審議結果 承認

◆クローン病、潰瘍性大腸炎又は若年性乾癬性関節炎の小児参加者を対象としてグセルクマブの安全性を評価する第3相、多施設共同、非盲検、バスケット、長期継続投与試験

1 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 別冊(Version 6.0 2025年11月7日作成)についての改訂のご報告  
報告結果 了承

◆中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等3件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

◆（治験国内管理人）パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による重症好酸球性喘息患者を対象としたDexpramipexoleの有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 開発の中止に等に関する報告

報告内容 開発の中止

報告結果 了承

◆ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimodの第3相非盲検試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Users of the PF-07915503 (Etrasimod) Investigator's Brochure (IB)  
IB Effective Anniversary Date:30-Nov-2025(英語版) 2025年10月23日  
・エトラスモト(PF-07915503) IB(Anniversary Date:2025年11月30日)の年1回の  
見直しについて(日本語版) 2025年10月23日  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆ファイザー株式会社の依頼によるAPD334 / PF-07915503の第Ⅱ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等3件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

◆KMバイオロジクス株式会社の依頼によるCIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第Ⅲ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

◆製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験製品に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 別冊(Version 23 2025年11月6日作成)についての改訂のご報告

報告結果 了承

◆急性期虚血性脳卒中又は高リスクー過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした  
経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相, ランダム化, 二重盲検,  
並行群間, プラセボ対照試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び  
安全性を評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, event-driven試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 開発の中止に等に関する報告

報告内容 治験の中止

報告結果 了承

◆中等症から重症の活動期クローン病患者を対象としたIcotrokinraの有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照並行群間比較第2b/3相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・自宅での便検体採取の手順 Version 1.0(2025年11月20日)  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Investigator's Brochure CNTO 1959(guselkumab) Edition number:17  
(2025年8月29日)

・治験薬概要書(和訳版) CNTO1959(Guselkumab) 版番号:17(2025年8月29日)  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験等の継続について

審議内容 試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について  
審議した。

審議結果 承認

◆活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象としたlutikizumabの第Ⅱ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎 (nonalcoholic steatohepatitis: NASH) 成人を対象にMK-6024を投与した際の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・添付文書「ウコービ®皮下注0.25mg SD/ウコービ®皮下注0.5mg SD/  
ウコービ®皮下注1.0mg SD/ウコービ®皮下注1.7mg SD/ウコービ®皮下注2.4mg SD」  
第5版 2025年11月

の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆Metabolic dysfunction-associated steatohepatitis (MASH)に伴う代償性肝硬変を有する成人を対象にMK-6024を投与した際の有効性及び安全性を評価する前期第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

◆中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240(tulisokibart)を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆A Phase 2, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Safety and Efficacy of 2 Active Dose Regimens of MORF-057 in Adults with Moderately to Severely Active Crohn's Disease (GARNET)

中等症から重症の活動性クローン病を有する成人患者を対象としたMORF-057の2つの有効用量レジメンの安全性と有効性を評価する第2相無作為化二重盲検プラセボ対照試験(GARNET)

1 その他の報告事項

1-1 報告内容 治験実施計画書 別紙(第4.0版 2025年11月11日作成)についての改訂のご報告

1-2 報告内容 治験依頼者の所在地変更のご報告

報告結果 すべて了承

◆ A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Trial to Evaluate the Efficacy and Safety of Navenibart in Participants with Hereditary Angioedema—ALPHA-ORBIT  
遺伝性血管性浮腫患者を対象とした、Navenibartの有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験—ALPHA-ORBIT

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・CLINICAL TRIAL PROTOCOL Version:03-Japan 2025年8月28日  
・治験実施計画書 版:03-日本版 2025年8月28日  
・遺伝性血管性浮腫に対するNavenibartの治験について 説明文書および同意文書  
第2.0版 2025年11月6日  
・任意の遺伝子研究 説明文書および同意文書 第2.0版 2025年11月6日  
・STAR-0215-301 治療終了時アンケート調査 第2.0版 2025年8月8日  
・Astria Therapeutics Alpha-Orbit コンセント・ナビゲーター 日本語v3.0 2025年9月2日  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした  
NN9535の第Ⅲ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する被験者を  
対象としたNN9838の第3相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS  
日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験

1 治験終了(中止・中断)報告  
報告結果 了承

◆日本人再発／難治性成人T細胞白血病・リンパ腫患者を対象としたRopeginterferon  $\alpha$ -2b (P1101) の有効性及び安全性を評価する第II相、単群、多施設共同試験

1 安全性情報等に関する報告について  
審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。  
審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について  
審議内容 治験分担医師の変更について治験継続の妥当性を審議した。  
審議結果 承認

◆代謝機能障害関連脂肪肝炎 (MASH) 及び線維化を有する被験者を対象に pegozaferminの有効性及び安全性を評価する第3相試験

1 安全性情報等に関する報告について  
審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。  
審議結果 承認

◆ファイザー株式会社の依頼によるインヒビター保有または非保有の小児血友病患者を対象とした marstacimab定期投与第3相試験

1 安全性情報等に関する報告について  
審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。  
審議結果 承認

◆ファイザー株式会社の依頼によるインヒビター保有または非保有の血友病治験参加者を対象とした marstacimab 非盲検延長第3相試験

1 安全性情報等に関する報告について  
審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。  
審議結果 承認

◆重度に免疫系が低下した新型コロナウイルス感染症（COVID-19）患者を対象に治験薬の ibuzatrelvir を検討する試験

1 治験実施計画等の変更について

- 審議内容
- ・Protocol Amendment 3 2025年11月11日
  - ・治験実施計画書 改訂第3版 2025年12月5日
  - ・被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 2025年12月12日
  - ・C5091018 PF-07817883(Ibuzatrelvir)300 mg錠またはプラセボ錠 参加者への服用指示 :2錠/回 V2 2025年11月5日
  - ・C5091018 PF-07817883(Ibuzatrelvir)300 mgまたはプラセボ錠参加者向け服用指示書 重度腎機能障害群:1錠/回 V1 2025年11月5日
- の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- 審議結果 承認

◆人工膝関節全置換術後の血栓予防に対するREGN7508とアピキサバン及びエノキサパリンとの比較試験（第III相試験）

1 治験実施計画等の変更について

- 審議内容
- ・参加者向けガイド V1.0 2025年9月24日
  - ・被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 2025年12月10日
  - ・静脈造影の説明:知っておいていただきたいこと 第1.0版 2025年10月17日
- の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- 審議結果 承認

◆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

1 安全性情報等に関する報告について

- 審議内容
- 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。
- 審議結果 承認

◆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 R07790121の第III相試験

1 安全性情報等に関する報告について

- 審議内容
- 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。
- 審議結果 承認

◆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 R07790121の第III相試験

1 安全性情報等に関する報告について

- 審議内容
- 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。
- 審議結果 承認

◆（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による中等度から重度の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたR07837195の第IIb相試験

1 その他の報告事項

報告内容 国内におけるGA45977治験実施計画書に対する補遺 別紙3 (Ver. 2.0 2025年11月18日作成)についての改訂のご報告

報告結果 了承

◆サノフィ株式会社の依頼による成人慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたlunsekimigの有効性、安全性及び忍容性試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験参加カード 第2版(2025年12月11日)  
・患者さん向け同意説明補助動画 トランスクリプト(2025年7月)  
・患者さん向け同意説明補助動画 スクリーンショット(2025年12月8日)  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 その他の報告事項

報告内容 日本版治験実施計画書 別紙(2025年12月5日作成)についての改訂のご報告

報告結果 了承

◆サノフィ株式会社の依頼による難治性慢性炎症性脱髄性多発ニューロパチー患者を対象とした riliprubartの第III相試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験参加カード(第3版、作成日:2025年12月11日)  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆サノフィ株式会社の依頼によるCIDPIにおけるriliprubartの有効性及び安全性をIVIgと比較評価する第III相試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験参加カード(第3版、作成日:2025年12月11日)  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Investigator's Brochure Version No.:11 2025年8月8日  
・治験薬概要書(邦訳) 版番号:11 2025年11月4日  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Investigator's Brochure Version No.:11 2025年8月8日  
・治験薬概要書(邦訳) 版番号:11 2025年11月4日  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆A Phase 2, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Induction Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis

中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2相、多施設共同、無作為化、プラセボ対照、導入期での二重盲検試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

◆活動性クローン病を有する小児患者を対象としたウパダシチニブの第III相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

◆日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験

1 治験終了(中止・中断)報告

報告結果 了承

◆日本イーライリリー株式会社の依頼による小児クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について  
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Mirikizumab LY3074828 Investigator's Brochure 2025年10月10日  
・Clarification Regarding Typographical Errors in Appendix Links of the Investigator's Brochure (IB) for Mirikizumab LY3074828 2025年10月31日  
・ミキスマブ LY3074828 治験薬概要書 2025年10月10日  
(日本語訳作成日:2025年11月7日)  
・ミキスマブLY3074828の治験薬概要書の添付資料リンクにおける誤植について  
2025年10月31日  
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

[ 中央審査 ]

◆黄斑下出血に対する組織プラスミノゲン活性化因子製剤(モンテプラゼ)網膜下投与の有効性及び安全性を検討する単群前後比較多施設共同第Ⅱ相医師主導治験

【継続治験】

≪参加施設1≫

1 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:11/17提出分

報告結果 了承

≪参加施設2≫

1 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:11/18提出分

報告結果 了承

≪参加施設3≫

1 迅速審査の報告

報告内容 治験分担医師の変更:12/02提出分

報告結果 了承

◇使用成績調査等の審査について

◆迅速審査の報告

使用成績調査の新規(簡易審査)

- 1 JCRファーマ株式会社 イスカゴ点滴静注用・10mgの一般使用成績調査  
報告内容 一般使用成績調査実施要綱等に基づき、調査実施の妥当性について審議した。  
報告結果 了承

使用成績調査の変更

- 1 小野薬品工業株式会社 テムサーカプセル・250mgの特定使用成績調査  
報告内容 実施要綱、調査期間の変更  
報告結果 了承
- 2 エーザイ株式会社 シゼレカ錠・200mg,100mgの特定使用成績調査  
報告内容 調査分担医師、IRB承認症例数(登録のみ追加分:20症例)の変更  
報告結果 了承

◆終了報告(使用成績調査等)

使用成績調査

- 1 アヅガイ合同会社 リンゴホク錠・7.5mg、15mgの特定使用成績調査(膠原病・リウマチ内科)  
報告結果 了承
- 2 アヅガイ合同会社 リンゴホク錠・7.5mg、15mgの特定使用成績調査(整形外科)  
報告結果 了承

副作用・感染症報告

- 1 中外製薬株式会社 アクテムラ点滴静注用・80mg、200mg、400mgの副作用・感染症報告  
報告結果 了承

◆その他の報告事項(使用成績調査関係)

- 1 EAファーマ株式会社 製造販売後調査等管理責任者交代に関するお知らせ  
報告結果 了承
- 2 小野薬品工業株式会社 製造販売後調査等管理責任者の変更に関するお知らせ  
報告結果 了承
- 3 ユーシービージャパン株式会社 製造販売後調査等管理責任者変更に関するお知らせ  
報告結果 了承

◆令和7年度第10回治験審査委員会におけるその他の報告

- 1 報告内容 令和7年度第9回治験審査委員会 会議記録概要の公表について  
報告結果 了承

次回、開催日 2026年2月2日(月) 大会議室にて開催することを確認し閉会した。