#### 神戸大学医学部附属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時: 2023年12月20日(水) 9:00~10:30

2. 場所:カンファレンス室および Web 会議システム

出席委員:南 博信、菱本 明豊、福本 巧、中村 誠、野村 有紀、永野 達也、矢野 育子、西野 聖子、田中 きく代、渡辺 洋、松 井 伸之、成田 泰士、陰山 陽介、滝澤 功治

#### 3. 治験・製造販売後臨床試験

審議事項:治験実施の可否

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
230028B	新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象とした KHK4951 の有効	新規申請	修正の上で承認	実施計画書、同
	性及び安全性を評価する第 II 相臨床試験			意説明文書を指
				示通り修正
230029B	糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした KHK4951 の有効性及び安全性	新規申請	修正の上で承認	実施計画書、同
	を評価する第Ⅱ相臨床試験			意説明文書を指
				示通り修正

#### 審議事項:安全性に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
170014	クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした	当該治験薬で発生した副作用	承認	
170014	MEDI4736 の第Ⅲ相試験			
170031	再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした	当該治験薬で発生した副作用	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	copanlisib(PI3K 阻害薬)と標準的な免疫化学療法との併用と標準	定期報告		
	的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ			
	対照、多施設共同、第 III 相臨床試験: CHRONOS-4			
180008	シミック株式会社(製造販売後臨床試験国内管理人)の依頼によ	当該治験薬で発生した副作用	承認	
100000	る Filgotinib の関節リウマチ患者を対象にした長期継続投与試験			
190012	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第1相試	当該治験薬で発生した副作用	承認	
180012	験			
180015	ノバルティスファーマ株式会社依頼による TNO155 の第 I 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
180015				
	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルク	当該治験薬で発生した副作用	承認	
180026	マブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相, ランダム化,			
180020	二重盲検,プラセボ及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同試			
	験			
180027	中外製薬株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした	当該治験薬で発生した副作用	承認	
180027	MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験			
190015	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチ	当該治験薬で発生した副作用	承認	
190013	ニブ併用療法の第 II 相試験			
190017	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした	当該治験薬で発生した副作用	承認	
19001/	MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	措置報告		
	A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND,	当該治験薬で発生した副作用	承認	
190018	PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO			
	EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	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			
	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセル	当該治験薬で発生した副作用	承認	
190023	クマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 2b/3 相, ランダム			
	化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施設共同試験			
100026	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者	定期報告	承認	
190026	を対象とした BMS-986165 の製造販売後臨床試験			
200005	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻	当該治験薬で発生した副作用	承認	
200003	害薬 Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験			
200006	DS-5141b 第 II 相長期継続投与試験	定期報告	承認	
200006				
200000	日本イーライリリー株式会社の依頼による RET 遺伝子変異陽性の	研究報告	承認	
200009	進行甲状腺髄様癌患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ相試験			
	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Multicenter, Placebo-Controlled	当該治験薬で発生した副作用	承認	
	Study of Inebilizumab Efficacy and Safety in IgG4-Related Disease			
200013	IgG4 関連疾患における Inebilizumab の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、プラセボ対照第Ⅲ相試			
	験			
200015	第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪(T790M 変異陰性	当該治験薬で発生した副作用	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	/不明)もしくは第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療およびプラチナ治療後			
	Systemic PD(T790M 変異陰性)を示した EGFR 変異陽性非小細胞			
	肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験			
200017	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイ	当該治験薬で発生した副作用	承認	
200017	マー病を対象とした LY3002813 の第Ⅲ相試験			
	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした	当該治験薬で発生した副作用	承認	
200019	RO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試			
	験			
200020	Cellm-001 による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認	
200020				
200032	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による増殖糖尿病網膜症を	当該治験薬で発生した副作用	承認	
200032	対象とした RTH258 の第Ⅲ相試験			
200035	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7702/ONO-7703 の第 II	当該治験薬で発生した副作用	承認	
200033	相試験	措置報告		
200040	再発又は転移性固形がん患者を対象とした Multi-indication 第 II 相	当該治験薬で発生した副作用	承認	
200040	試験			
210002	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210002	症を対象とした JNJ-67896062 の第Ⅲ相臨床試験			
210003	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210003	象とした JNJ-67896062 の第Ⅲ相臨床試験			
210007	間質性肺疾患に伴う肺高血圧症に対する MD-711 第 II/III 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210006				

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	再発性または転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象として buparlisib	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210007	(AN2025) とパクリタキセルの併用投与とパクリタキセル単独投			
	与を比較評価する試験(BURAN 試験)			
210012	早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210012	性を検討する試験(EVOKE plus)			
210012	早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210013	性を検討する試験(EVOKE)			
	非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210027	治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施			
210027	設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第			
	III 相試験			
210028	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210028	患者を対象とした ABL001 の第Ⅲ相継続投与試験	措置報告		
	(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼	当該治験薬で発生した副作用	承認	
	による PD-L1 発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、			
	又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象とした BGB			
210029	A317-A1217-302(AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験			
210029	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼			
	による局所進行又は遠隔転移を伴う固形腫瘍を有する日本人患者			
	を対象とした BGB A317-A1217-302 (AdvanTIG-302) の安全性導入			
	サブスタディー			
210031	アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症を対象とした AMG	当該治験薬で発生した副作用	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験			
210022	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマト	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210032	ーデス患者を対象とした BIIB059 の第 III 相試験			
	脈管異常の皮膚病変に対するシロリムスゲルの多施設共同、プラ	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210035	セボ対照、二重盲検、無作為化、並行群間比較医師主導第 II 相治			
	験			
	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象として SRP-9001 の安	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210038	全性及び有効性を評価する第 3 相多国籍ランダム化二重盲検プラ			
	セボ対照全身遺伝子導入試験(EMBARK)			
210039	PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による成人成長ホルモン分	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210039	泌不全症の患者を対象とした lonapegsomatropin の第 3 相試験			
210042	HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたトラスツズマブ	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210042	デルクステカンの多施設共同非盲検第Ⅱ相試験			
	中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ+ベバシズマブと肝動	当該治験薬で発生した副作用	承認	
210045	脈化学塞栓療法(TACE)を比較する第 IIIb 相、ランダム化、多施	措置報告		
	設共同、非盲検試験-ABC-HCC 試験			
	田辺三菱製薬による赤芽球性プロトポルフィリン症又は X 連鎖性	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220003	プロトポルフィリン症の被験者を対象とした MT-7117 の第 3 相長			
	期試験			
220005	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+ア	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220003	テゾリズマブ(MPDL3280A)の第Ⅱ相試験			
220006	生体弁置換術後の抗凝固療法における直接経口抗凝固薬エドキサ	当院で発生した重篤な有害事象	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	バンの有効性および安全性に関する多施設共同無作為化比較試験	当該治験薬で発生した副作用		
	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 3 Study of	当該治験薬で発生した副作用	承認	
	Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Ruxolitinib in			
220008	Subjects with Myelofibrosis (TRANSFORM-1)			
220008	骨髄線維症患者を対象に Navitoclax とルキソリチニブの併用投与			
	とルキソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセ			
	ボ対照第 III 相試験(TRANSFORM-1)			
	肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者における抗 IL-6 受容体抗体薬サト	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220010	ラリズマブの有効性及び安全性に関する検討―多施設共同 医師			
	主導治験—			
	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による局所進行頭頸部癌患	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220011	者を対象とした、Debio 1143 と白金製剤を含む化学放射線療法を併			
	用する第3相試験			
220012	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人のスチ	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220012	ル病(SJIA 及び AOSD)患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験			
220014	中外製薬株式会社の依頼による MOGAD 患者を対象としたサトラ	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220014	リズマブの第Ⅲ相試験			
220015	PD-1/PD-L1 阻害剤抵抗性の進行性尿路上皮癌を対象とした経口が	定期報告	承認	
220013	んワクチンB440の安全性および有効性を評価する非盲検単群試験			
220019	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症を対	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220019	象とした LOU064 の第Ⅲ相試験			
220022B	Fortrea Japan 株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデ	当該治験薬で発生した副作用	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	ュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試			
	験			
220023B	シスプラチン不適の局所進行頭頸部扁平上皮癌術後再発高リスク	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220023B	患者を対象とした Xevinapant 及び放射線療法の第 III 相試験			
220026B	中外製薬株式会社の依頼によるぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫患者を	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220020 <b>B</b>	対象とした RO7200220 の第Ⅲ相試験			
220030B	中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220030B	者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験			
230002B	中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230002B	を対象とした RO6867461(ファリシマブ)の第 III 相試験			
230003B	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230003В	とした Savolitinib の第 III 相試験			
230004B	ホモ接合型福山型筋ジストロフィー患者を対象としたステロイド	当院で発生した重篤な有害事象	承認	
230004 <b>D</b>	の臨床試験			
230010B	網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230010 <b>D</b>	有効性及び安全性			
230016B	大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第 I 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230010 <b>D</b>				
230021B	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7702/ONO-7703 の拡大	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230021 <b>D</b>	治験	措置報告		

## 審議事項:一部変更の適否

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に, ニボ	分担医師	承認	
150029	ルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法			
	を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験			
170011	食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第	治験薬概要書	承認	
170011	III 相試験			
180015	ノバルティスファーマ株式会社依頼による TNO155 の第 I	治験薬概要書	承認	
160013	相試験			
190008	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者	実施計画書	承認	
190008	を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験			
190015	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレ	その他	承認	
190013	ンバチニブ併用療法の第 II 相試験			
200006	DS-5141b 第 II 相長期継続投与試験	その他	承認	
200000				
200017	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アル	治験薬概要書	承認	
200017	ツハイマー病を対象とした LY3002813 の第Ⅲ相試験			
210026	アストラゼネカ株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡患者	実施計画書	承認	
210020	を対象としたベンラリズマブの第 III 相国際共同試験			
	非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関し	治験薬概要書	承認	
210027	て、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を			
210027	検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、			
	並行群間比較、第 III 相試験			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
220005	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセ	実施計画書、治験薬概要書、同意説明文	承認	
220003	ル+アテゾリズマブ(MPDL3280A)の第Ⅱ相試験	書		
	生体弁置換術後の抗凝固療法における直接経口抗凝固薬エ	分担医師	承認	
220006	ドキサバンの有効性および安全性に関する多施設共同無作			
	為化比較試験			
	肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者における抗 IL-6 受容体抗体	実施計画書、同意説明文書	承認	
220010	薬サトラリズマブの有効性及び安全性に関する検討―多施			
	設共同 医師主導治験—			
220013	高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験	その他	承認	
220013				
220014	中外製薬株式会社の依頼による MOGAD 患者を対象とした	その他	承認	
220014	サトラリズマブの第Ⅲ相試験			
220019	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化	その他	承認	
220017	症を対象とした LOU064 の第Ⅲ相試験			
	Fortrea Japan 株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象と	その他	承認	
220022B	したデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab			
	vedotin の第Ⅲ相試験			
220026B	中外製薬株式会社の依頼によるぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫	同意説明文書	承認	
220020B	患者を対象とした RO7200220 の第Ⅲ相試験			
220030B	中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1	その他	承認	
220030B	脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験			
230004B	ホモ接合型福山型筋ジストロフィー患者を対象としたステ	実施計画書	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	ロイドの臨床試験			
230005B	ホモ及びヘテロ接合型福山型筋ジストロフィー患者を対象	実施計画書	承認	
230003B	としたステロイドの臨床試験			
230016B	大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第 I 相試験	実施計画書	承認	
230010B				
220021D	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7702/ONO-7703	実施計画書	承認	
230021B	の拡大治験			

## 審議事項:緊急回避のため逸脱に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	なし			

## 審議事項:モニタリング・監査結果報告に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
190015	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレ	2023年10月6日	承認	
190013	ンバチニブ併用療法の第II相試験			
190015	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレ	2023年11月17日、21日、28日	承認	
190013	ンバチニブ併用療法の第 II 相試験			
	第 1 · 2 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪(T790M 変	2023年10月5日	承認	
200015	異陰性/不明)もしくは第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療およびプ			
	ラチナ治療後 Systemic PD (T790M 変異陰性)を示した EGFR			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用い			
	た第Ⅱ相試験			
	第1・2世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪(T790M 変	2023年11月13日	承認	
	異陰性/不明) もしくは第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療およびプ			
200015	ラチナ治療後 Systemic PD (T790M 変異陰性) を示した EGFR			
	変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用い			
	た第Ⅱ相試験			
	色素性乾皮症 (XP) のサンバーン増強型患者を対象とした	2023年9月27日、28日	承認	
210040	NPC-15の有効性および安全性を評価する多施設共同二重盲			
210040	検プラセボ対照 2 群間クロスオーバー試験および長期投与			
	オープン試験			
	色素性乾皮症 (XP) のサンバーン増強型患者を対象とした	2023年10月24日、25日	承認	
210040	NPC-15の有効性および安全性を評価する多施設共同二重盲			
210040	検プラセボ対照 2 群間クロスオーバー試験および長期投与			
	オープン試験			
	色素性乾皮症 (XP) のサンバーン増強型患者を対象とした	2023年11月22日	承認	
210040	NPC-15の有効性および安全性を評価する多施設共同二重盲			
210040	検プラセボ対照 2 群間クロスオーバー試験および長期投与			
	オープン試験			
	色素性乾皮症 (XP) のサンバーン増強型患者を対象とした	2023年10月11日	承認	
210040	NPC-15の有効性および安全性を評価する多施設共同二重盲			
	検プラセボ対照 2 群間クロスオーバー試験および長期投与			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	オープン試験			
210042	HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたトラスツ	2023年11月21日、27日	承認	
210042	ズマブ デルクステカンの多施設共同非盲検第Ⅱ相試験			
220005	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセ	2023年11月16日、17日	承認	
220003	ル+アテゾリズマブ(MPDL3280A)の第Ⅱ相試験			
	生体弁置換術後の抗凝固療法における直接経口抗凝固薬エ	2023年10月19日、20日	承認	
220006	ドキサバンの有効性および安全性に関する多施設共同無作			
	為化比較試験			

# 審議事項:実施状況報告に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等	
	なし				l

#### 報告事項:迅速審査結果

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	なし			

# 報告事項:終了(中止)報告

整理番号	試験課題名	内容
170031	再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象	終了報告

整理番号	試験課題名	内容
とした copanlisib (PI3K 阻害薬) と標準的な免疫化学療法と		
の併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、		
二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第 III 相臨床試験:		
	CHRONOS-4	
	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴の	終了報告
200027	ある発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした	
	RO7112689(Crovalimab)の第 III 相試験	

#### 4. その他

臨床研究に係る利益相反マネジメント自己申告書の審査結果について など

質疑・応答の内容については、知的財産権を侵害する内容が含まれる可能性がありますので記載しておりません。

以上