

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：2024 年 7 月 3 日（水）9:00 ～ 10:15

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：野津 寛大、坂口 一彦、尾藤 祐子、矢野 嘉彦、祖父江 慶太郎、大竹 寛雅、大村 友博、佐藤 雅子、田和 正孝、渡辺 洋、松井 伸之、勝呂 新

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
240009A	非分節型白斑患者を対象とした Povorcitinib 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、52 週間、プラセボ対照試験	新規申請	修正の上で承認	同意説明文書を指示通り修正
240011A	A Phase 3b/4 Randomized, Open-label, Efficacy Assessor-Blinded Study, to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib for the Treatment of Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis and Inadequate Response to Dupilumab (SWITCH-UP) 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有し、デュピルマブで効果不十分な成人被験者を対象に、ウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第 IIIb/IV 相、ランダム化、非盲検、有効性評価者盲検試験（SWITCH-UP）	新規申請	保留	・デザインの倫理的妥当性を示す ・同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
220020A	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による IgA 腎症の治療における sibeprenlimab の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220024A	中外製薬の依頼による小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象とした RO5072759 の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230001A	MSD 株式会社の依頼による MK-7962 の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230006A	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とする JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した副作用 定期報告	承認	
230007A	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とする JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した副作用 定期報告	承認	
230011A	IgG4 関連疾患患者を対象としたオベキセリマブの第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230012A	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群の患者を対象とした KP-001 の検証的試験（第Ⅲ相）	当院で発生した重篤な有害事象	承認	
230023A	Regeneron の依頼による好酸球性十二指腸炎併発又は非併発の好酸球性胃炎を対象としたデュピルマブの第Ⅱ/Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した副作用 定期報告	承認	
230024A	糖尿病を合併しない過体重又は肥満の被験者の減量に、BI 456906 が有用かどうかを検討する試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230026A	BI 456906 が肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230027A	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	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
	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			
230032A	中外製薬株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症患者を対象とした RO7204239 の第 II/III 相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認	
230035A	小児静脈栄養関連胆汁うっ滞（腸管不全関連肝障害）に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験	研究報告	承認	
240006A	ヴィアトリス製薬株式会社の依頼による IgA 腎症患者を対象とした VR-205 の第III相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	

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
230012A	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群の患者を対象とした KP-001 の検証的試験（第 III 相）	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
230013A	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象とした KP-001 の長期投与試験（第 III 相）	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
230024A	糖尿病を合併しない過体重又は肥満の被験者の減量に、BI 456906 が有用かどうかを検討する試験	実施計画書、	承認	
240005A	小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例における IDEC-C2B8 投与の有効性の検討 -多施設共同ランダム化並	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
	行群間比較試験（JSKDC12）			
240006A	ヴィアトリス製薬株式会社の依頼による IgA 腎症患者を対象とした VR-205 の第Ⅲ相試験	同意説明文書、その他	承認	

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
	なし			

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			

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
220032A	協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG 451 単剤療法の第Ⅲ相試験	分担医師削除	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
230015A	協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第 III 相試験	分担医師追加・削除	承認	

報告事項：終了（中止）報告

整理番号	試験課題名	内容
	なし	

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