#### 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:2025年3月5日(水)9:00 ~ 10:00

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
240032A	ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による間質性肺疾患に	新規申請	修正の上で承認	同意説明文書を
	伴う肺高血圧症患者を対象とした Mosliciguat の第 II 相試験			指示通り修正
240034A	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	新規申請	修正の上で承認	同意説明文書を
	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			指示通り修正
	動型第 III 相試験			

#### 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
220020 4	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼に	当院で発生した重篤な有害事象	承認	
220020A	よる IgA 腎症の治療における sibeprenlimab の第Ⅲ相試験			
2200244	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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
220024A	した RO5072759 の第Ⅲ相試験			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
220029A	アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂	定期報告	承認	
220029A	肪肝炎患者を対象とした AZD2693 の第Ⅱb 相試験			
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	
2200064	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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230006A	する JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験			
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230012A	を対象とした KP-001 の検証的試験(第 III 相)			
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230013A	管奇形患者を対象とした KP-001 の長期投与試験 (第 III 相)			
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230023A	酸球性胃炎を対象としたデュピルマブの第 II/III 相試験			
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230024A	が有用かどうかを検討する試験			
	NST001 投与による膝関節軟骨損傷患者の術後関節固定に伴う筋	定期報告	承認	
230025A	萎縮の抑制効果に関する単施設二重盲検プラセボ対照探索試験			
	(HYAMUSE 試験)			
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	
230020A				
	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	
230027A	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			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230032A	RO7204239 の第 II/III 相試験			
230033A	武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230033A	紅皮症患を対象とした TAK-279 の第3 相試験	定期報告		
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230033A	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			
	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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240005A	与の有効性の検討 -多施設共同ランダム化並行群間比較試験	定期報告		
	(JSKDC12) -			
240006A	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による IgA 腎症患者を対象とし	当該治験薬で発生した副作用	承認	
24000A	た VR-205 の第Ⅲ相試験			
240008A	レナリスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240006A	RE-021 の第 3 相オープン試験			
	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼によ	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240009A	る非分節型白斑患者を対象とした Povorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ			
	相試験			
240025A	健康成人治験参加者および肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした	定期報告	承認	
240023A	治験薬 PF-07868489 の忍容性および作用を検討する試験			
240026A	中等度又は高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240020A	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			
240027A	NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者に survodutide を投与	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
	したときの有用性を検証する試験			
	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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240031A	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			

# 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
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	実施計画書、同意説明文書、治験薬概要	承認	
230000A	対象とする JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験	書、その他		
	癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象とした VTE の再	その他	承認	
220000 4	発及び出血に対する abelacimab の効果をアピキサバンと比			
230009A	較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評			
	価、第3相試験			
	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群	治験分担医師	承認	
230013A	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)			
2200104	藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオス	治験分担医師	承認	
230019A	ラー病を対象とした FPF300 (サリドマイド) の第 III 相試験			
2200244	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	その他	承認	
230024A	456906 が有用かどうかを検討する試験			
230025A	NST001 投与による膝関節軟骨損傷患者の術後関節固定に	実施計画書、同意説明文書	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	伴う筋萎縮の抑制効果に関する単施設二重盲検プラセボ対			
	照探索試験(HYAMUSE 試験)			
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	実施計画書、その他	承認	
230020A	る試験			
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	同意説明文書	承認	
230032A	とした RO7204239 の第 II/III 相試験			
230033A	武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は	治験薬概要書	承認	
230033A	乾癬性紅皮症患を対象とした TAK-279 の第 3 相試験			
	小児静脈栄養関連胆汁うっ滞(腸管不全関連肝障害)に対	実施計画書、その他	承認	
230035A	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			
	小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例における	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
240005A	IDEC-C2B8 投与の有効性の検討 -多施設共同ランダム化並			
	行群間比較試験(JSKDC12)-			
240006A	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による IgA 腎症患者を対	治験薬概要書、その他	承認	
240000A	象とした VR-205 の第Ⅲ相試験			
	膝前十字靭帯再建術における組織再生型靭帯 CT-ACL001	実施計画書、同意説明文書	承認	
240019A	の安全性および有効性を標準治療と比較する無作為化多施			
	設共同試験			
	先天性サイトメガロウイルス感染児の遅発性難聴を対象と	実施計画書、治験薬概要書、同意説明文	承認	
240020A	したバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性お	書、その他		
	よび安全性を評価する多施設共同プラセボ対照ランダム化			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	並行群間比較試験(VGCV-3)			
240021 4	IgA 腎症の成人を対象とする POVETACICEPT の第3相無作	実施計画書	承認	
240021A	為化二重盲検プラセボ対照試験(RAINIER)			

### 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
	NST001 投与による膝関節軟骨損傷患者の術後関節固定に	2025年1月9日、17日	承認	
230025A	伴う筋萎縮の抑制効果に関する単施設二重盲検プラセボ対			
	照探索試験(HYAMUSE 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			

# 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
240020A	先天性サイトメガロウイルス感染児の遅発性難聴を対象とし	分担医師追加・削除	承認済	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	たバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性および			
	安全性を評価する多施設共同プラセボ対照ランダム化並行群			
	間比較試験(VGCV-3)			

### 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