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9月3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:野津 寛大、乙井 一典、尾藤 祐子、宇座 徳光、大竹 寛雅、大村 友博、田和 正孝、渡辺 洋、松井 伸之、前川 隆志、 玉田 和大

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
250022A	TRITON-CM: 心筋症を伴うトランスサイレチン型アミロイドーシ	新規申請	修正の上で承認	同意説明文書を
	ス患者を対象とした Nucresiran を評価する第Ⅲ相試験			指示通り修正
250023A	A Phase 2, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to	新規申請	承認	
	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)			
250025A	経胸壁心臓超音波検査で肺高血圧を指摘された患者を対象に慢性	新規申請	修正の上で承認	同意説明文書を
	血栓塞栓性肺高血圧症の初期診断において胸部 X 線動態画像/肺循			指示通り修正
	環解析プログラムの有効性を検証する医師主導多施設共同、評価			
	者盲検、無作為化、初期ワークアップ(血液検査、胸部 X 線検査、			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	心電図、肺機能検査)検査群対照、優越性検証試験			

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
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	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			
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230000A	する JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験			
	癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象とした VTE の再発及び	措置報告	承認	
230009A	出血に対する abelacimab の効果をアピキサバンと比較する、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			
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)			
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230013A	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			
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			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230031A	先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象とした SK-5307 の第 II/III 相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認	
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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 紅皮症患を対象とした TAK-279 の第3 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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た VR-205 の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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 RE-021 の第3相オープン試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240009A	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る非分節型白斑患者を対象とした Povorcitinib(INCB054707)の第III 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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	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
	(VGCV-3)			
240021A	IgA 腎症の成人を対象とする POVETACICEPT の第3 相無作為化二	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240021A	重盲検プラセボ対照試験(RAINIER)			
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	
240027A	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			
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240032A	伴う肺高血圧症患者を対象とした Mosliciguat の第 II 相試験			
250001A	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230001A	依頼による表皮水疱症を対象とした Oleogel-S10 の第Ⅲ相試験			
250003A	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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230003A	対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験			
250004A	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病の小児	当該治験薬で発生した副作用	承認	
230004A	患者を対象とした CNTO1959 の第Ⅲ相試験			
250007A	アムジェン株式会社の依頼による肥満症患者を対象とした	当該治験薬で発生した副作用	承認	
23000/A	Maridebart Cafraglutide の第 III 相試験			
250000 4	サノフィ株式会社の依頼によるステージ 2 の 1 型糖尿病の日本人	当該治験薬で発生した副作用	承認	
250008A	小児及び成人を対象とした teplizumab の第Ⅱ相試験			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼	当該治験薬で発生した副作用	承認	
2500114	によるアンジオテンシン II 受容体拮抗薬(ARB)の投与を受けて			
250011A	いる巣状分節性糸球体硬化症 (FSGS) 患者を対象とした DMX-200			
	の第Ⅲ相試験			

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	治験薬概要書	承認	
230000A	対象とする JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験			
	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	
230009A	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			
	慢性の椎間板性腰痛患者に対する AMG0103 の有効性、安全	その他	承認	
230018A	性及び忍容性を評価する、第Ⅱ相多施設共同無作為化プラ			
	セボ対照二重盲検並行群間比較試験			
	下顎智歯の抜歯患者を対象としたイブプロフェン含嗽剤の	実施計画書	承認	
230030A	有効性と安全性を評価する単施設、プラセボ対照、二重盲			
	檢、並行群間比較試験			
2200224	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			

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
	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、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)-			
	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、同意説明文書、その他	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			
240020A	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)			
240021A	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)			
	中等度又は高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
240026A	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			
240027A	NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者に survodutide	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
240027A	を投与したときの有用性を検証する試験			
	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	実施計画書、同意説明文書	承認	
240034A	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			
	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
250001A	人)の依頼による表皮水疱症を対象とした Oleogel-S10 の第			
	Ⅲ相試験			

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
	下顎智歯の抜歯患者を対象としたイブプロフェン含嗽剤の	2025年8月12日	承認	
230030A	有効性と安全性を評価する単施設、プラセボ対照、二重盲			
	検、並行群間比較試験			

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			

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
	NST001 投与による膝関節軟骨損傷患者の術後関節固定	分担医師	承認済	
230025A	に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)			

報告事項:終了(中止)報告

整理番号 試験課題名	内容
------------	----

整理番号	試験課題名	内容
230019A	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	終了報告
	ラー病を対象とした FPF300 (サリドマイド) 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