

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ス患者を対象とした Nucesiran を評価する第Ⅲ相試験	新規申請	修正の上で承認	同意説明文書を指示通り修正
250023A	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）	新規申請	承認	
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、	新規申請	修正の上で承認	同意説明文書を指示通り修正

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した RO5072759 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	承認	
230009A	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	措置報告	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）	当該治験薬で発生した副作用	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）	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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	当該治験薬で発生した副作用	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	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	

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・バイオサイエンス・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 相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240027A	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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
240031A	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	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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伴う肺高血圧症患者を対象とした Moslicigat の第 II 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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）の依頼による表皮水疱症を対象とした Oleogel-S10 の第 III 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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対象とした LY3074828 の第 III 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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患者を対象とした CNT01959 の第 III 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
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 Maridebart Cafraglutide の第 III 相試験	当該治験薬で発生した副作用	承認	
250008A	サノフィ株式会社の依頼によるステージ 2 の 1 型糖尿病の日本人小児及び成人を対象とした teplizumab の第 II 相試験	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
250011A	(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アンジオテンシン II 受容体拮抗薬 (ARB) の投与を受けて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	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
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	治験薬概要書	承認	
230009A	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	その他	承認	
230018A	慢性の椎間板性腰痛患者に対する AMG0103 の有効性、安全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	その他	承認	
230030A	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	実施計画書	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	治験薬概要書	承認	

整理番号	試験課題名	内容	審議結果	指示事項等
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行群間比較試験 (JSKDC12) -	実施計画書、その他	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 (VGCV-3)	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
240021A	IgA 腎症の成人を対象とする POVETACICEPT の第 3 相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	実施計画書	承認	
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	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
240027A	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	実施計画書、同意説明文書、その他	承認	
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病患者を対象とした、baxdrostat とダバグリフロジンのイベント駆動型第 III 相試験	実施計画書、同意説明文書	承認	
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）の依頼による表皮水疱症を対象とした Oleogel-S10 の第 III 相試験	実施計画書、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
230030A	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	2025 年 8 月 12 日	承認	

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
230025A	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）	分担医師	承認済	

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ラー病を対象とした FPF300 (サリドマイド) の第 III 相試験	終了報告

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