

2022年度 第11回 パナソニック健康保険組合 松下記念病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2023年2月15日 15:45 ~ 16:05
開催場所	講義室
出席委員名	川崎達也、中西正芳、牛嶋陽、滋賀健介、河田英里、渡邊裕之、大矢基之、橋井多寿代 外部委員(Webブラウザを利用して参加)： 藺行雄、金田朗、松岡雅信、長崎健

<p><治験審査委員会 委員の変更について> 2023年2月1日付で平田敦宏委員から渡邊裕之委員への変更を委員長より報告された。</p>	
<p><議題及び審議結果を含む議論の概要> 【前回議事録の概要】 2022年度 第10回の当委員会議事録(前回議事録)及び会議の記録の概要(前回会議の記録の概要)を議長が報告し、了承を得た。</p>	
<p>【審議結果】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 契約書等の一部変更 <ul style="list-style-type: none"> ① Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による主に未治療の発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用の第III相試験 委託者 : パレクセル・インターナショナル株式会社 (国内治験管理人) 研究目的/段階 : 治験等の実施に関する研究 / 第III相 被験薬 : Pozelimab及びCemdisiran 治験依頼者及び治験責任医師より、治験に関する変更申請書が申請された。 下記の変更の妥当性について審議した。 <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書別紙改訂 審議結果 : 承認 ・ 開発の中止等に関する報告 <ul style="list-style-type: none"> ① Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用の第III相試験 委託者 : パレクセル・インターナショナル株式会社 (国内治験管理人) 研究目的/段階 : 治験等の実施に関する研究 / 第III相 被験薬 : Pozelimab及びCemdisiran 2022年12月20日をもって当該治験の中止を報告された。 審議結果 : 了承 ・ 報告事項 <ul style="list-style-type: none"> ① せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305 (スポレキサント) の第III相試験 委託者 : MSD株式会社 研究目的/段階 : 治験等の実施に関する研究 / 第III相 被験薬 : MK-4305 治験責任医師より、治験終了報告書が提出された。 審議結果 : 了承 ・ 特定臨床研究以外の研究の継続審査 2件 審議結果 : 承認 ・ 製造販売後調査 <ul style="list-style-type: none"> 変更審査 (実施要綱改訂) 1件 審議結果 : 承認 継続審査 2件 審議結果 : 承認 ・ 特定臨床研究に関する報告 <ul style="list-style-type: none"> 変更許可 1件 研究終了報告の取下げ 1件 ・ 特定臨床研究以外の研究に関する報告 <ul style="list-style-type: none"> 変更許可 1件 実施状況報告 1件 	
特記事項	・ 特になし