

2024年度 第12回 パナ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	2025年3月19日 15:55 ~ 16:16
開催場所	第5会議室
出席委員名	川崎達也、中西正芳、牛嶋陽、滋賀健介、上辻由里、宅和真由美、大矢基之 外部委員(Webブラウザを利用して参加)：金田朗、松岡雅信、長崎健

<議題及び審議結果を含む議論の概要>

【前回議事録の概要】

2024年度 第11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。

【審議結果】

・安全性情報等の報告

- 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

治験依頼者より報告を受けた安全性情報(有害事象報告)に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果 : 承認

・契約書等の一部変更

- 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。

- ・ 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更

審議結果 : 承認

・製造販売後調査

新規依頼 1件 審議結果：承認

終了報告 1件 審議結果：了承

【報告事項】

・特定臨床研究に関する報告

変更許可 2件

定期報告 1件

医薬品疾病等報告 1件

・特定臨床研究以外の研究に関する報告

変更許可 1件

実施状況報告 15件

・その他の報告

他の研究機関への試料・情報の提供 1件

・標準業務手順書について

下記 ①～⑥の手順書について2025年4月1日付で改訂

① 治験に係る標準業務手順書

② 治験審査委員会 標準業務手順書

③ 医師主導治験における標準業務手順書

④ 医師主導治験 治験審査委員会 標準業務手順書

⑤ 治験審査委員会 内規

⑥ 臨床研究管理室 内規

特記事項	・特になし
------	-------