

2025年度 第5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	2025年8月20日 15:36 ~ 15:56
開催場所	講義室
出席委員名	川崎達也、中西正芳、鎌田和浩、滋賀健介、上辻由里、山口美裕紀、宅和真由美、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)：金田朗、松岡雅信、長崎健、巽真理子

<議題及び審議結果を含む議論の概要>

【前回議事録の概要】

2025年度 第4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

- ② 症候性閉塞性肥大型心筋症を有する日本人成人患者を対象として、aficamtenの有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相、非盲検、単群試験

委託者 : バイエル薬品株式会社

研究目的/段階 : 治験等の実施に関する研究 / 第Ⅲ相

被験薬 : BAY 3723113

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。

・ 治験実施計画書

・ 説明文書、同意文書

・ 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

審議結果 : 承認

・製造販売後調査

変更審査(実施要綱改訂)

1件

審議結果 : 承認

【報告事項】

・特定臨床研究に関する報告

変更許可 1件

定期報告 2件

重大な不適合報告 1件

・特定臨床研究以外の研究に関する報告

実施許可 2件

変更許可 2件

実施状況報告 2件

特記事項 : 特になし