

2025年度 第7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10月15日 15:30 ~ 15:45
開催場所	講義室
出席委員名	川崎達也、中西正芳、滋賀健介、上辻由里、山口美裕紀、守谷顕人、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) : 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6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 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。

・治験実施計画書の変更

審議結果 : 承認

・継続審議

- 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

治験責任医師より、2025年9月30日現在の治験実施状況報告書が提出された。

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

・特定臨床研究以外の研究の継続審査 1件 審議結果 : 承認

・製造販売後調査

継続審査 1件 審議結果 : 承認

副作用・感染症症例報告 1件 報告のみ

科名	薬品名	副作用名
乳腺外科	ダトロウェイ点滴静注用100mg	多形紅斑型薬疹

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

医薬品疾病等報告 1件

重大な不適合報告 1件

定期報告 1件

・特定臨床研究以外の研究に関する報告

実施許可 1件

変更許可 1件

特記事項 ・特になし