

米国子会社アンジェスインクの組織を強化

虚血性疾患治療剤「コラテジェン®」の重症虚血肢を対象としたグローバル第Ⅲ相臨床試験を進めるに当たり、当社米国子会社アンジェスインクの役割は極めて重要であり、組織のさらなる強化を推進しております。

その一環として、臨床試験の責任者である Prannath Marrott, MD（医師、ドイツ大手製薬企業の研究開発本部長等歴任）を Senior Vice President から President に昇格させ、その下に Executive Medical Director および Global Clinical Operations Director のポストを新設、「コラテジェン®」のグローバル第Ⅲ相臨床試験を遂行するための専門チームによる組織編成を完了いたしました。Executive Medical Director には医師で製薬企業および CRO で開発部長などを歴任した人材を、Global Clinical Operations Director には臨床試験実務の豊富な経験を持つ人材をそれぞれ採用しました。

Executive Medical Director は臨床試験の推進にかかわる業務全体を指揮し、Global Clinical Operations Director が北米、欧州および南米での臨床試験を統括します。その下で Project Manager が地域ごとに臨床試験の進行を監督する体制を構築いたしました。また、Regulatory Affairs Director が薬事業務を、CMC Development and Planning Director が製造開発企画をそれぞれ担当します。

なお、当社はグローバル第Ⅲ相臨床試験の実施にあたり、米国クインタイルズ（本社：ノースカロライナ州、CEO: トム・パイク氏）と業務委託契約を締結しており、世界最大の CRO であり医薬品開発のエキスパートである同社を含め、確実な開発体制のもとで「コラテジェン®」のグローバル第Ⅲ相臨床試験を実施してまいります。

グローバル第Ⅲ相臨床試験は、500症例の重症虚血肢患者を対象に、北米、欧州および南米で実施し、今年第3四半期（7-9月期）に1例目の患者さんへの投与が開始される見込みです。

以上

お問い合わせ先

アンジェス MG株式会社 経営企画部 広報グループ

TEL: 03-5730-2641