

第250回 桜橋渡辺未来医療病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2025年12月19日（金）16:00～16:20
開催場所	桜橋渡辺未来医療病院 9階中会議室
出席委員名	<p>社会福祉法人幸聖福祉会理事 馬場修一、福間法律事務所弁護士 尾崎悠吾、 医療法人渡辺医学会理事 牧野恵子、社会福祉法人ことぶき友愛会評議員 鍋信二、 桜橋渡辺リハビリテーション病院医師 奥野杏子 『医療法人渡辺医学会桜橋渡辺未来医療病院』 顧問 藤井謙司、副院長 仲村輝也、薬剤科科長 松元一隆、看護部長 吉屋直美、 検査科主任 吉岡和哉、放射線科主任 徳永洋二、医局事務秘書 井上亜沙美、 医事統括課診療秘書主任 上辻真由美</p>
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審査事項】 メドアライアンス ジャパン株式会社による新規小口径冠動脈（SV）病変またはステント内再狭窄（ISR）病変を対象とした S2024-01 の臨床試験 （説明文書・同意文書、同意撤回文書、被験者への支払いに関する資料の変更） 変更点、変更内容をスライドと別紙を用いて説明。治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認 （新たな安全性（重篤な有害事象）に関する報告書） 報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試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 アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran (AMG890) 第III相試験（新たな安全性（重篤な有害事象）に関する報告書） 報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試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 ヤンセンファーマ株式会社による心房細動を有する参加者を対象とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第 3 相試験 （新たな安全性（重篤な有害事象）に関する報告書） 報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試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 京都大学医学部附属病院による左室駆出率低下心不全患者を対象としたフィネレノンの第III相試験（医師主導治験） （新たな安全性（重篤な有害事象）に関する報告書） 報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試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 【報告事項】 シミック株式会社による虚血性心疾患を対象とした CPJ-10001 の有効性と安全性を評価する单盲検多施設共同比較試験 （治験実施計画書 別紙 1 の変更） ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした NP024 の多施設共同外部対照試験 （治験終了報告） 株式会社新日本科学 PPD によるジレベシランを用いた、心血管疾患の既往又はリスクの高い、コントロール不良な高血圧患者を対象とした試験 （治験実施計画書 別紙 2 の変更） 【院内有害事象】 ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社による新規小口径冠動脈病変の治療における BSJ016A のランダム化比較試験 （2025年11月28日提出分） 識別No. : 1637AS007 </p>

	<p>胸部大動脈瘤（第3報）</p> <p>有害事象発現日：2024年12月20日</p> <p>シミック株式会社による虚血性心疾患を対象とした CPJ-10001 の有効性と安全性を評価する 単盲検多施設共同比較試験</p> <p>（2025年11月27日提出分）</p> <p>識別No. : 05002</p> <p>喀血（第2報）</p> <p>有害事象発現日：2025年10月27日</p>
特記事項	