

第258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 開催場所	2026年8月21日（金）16：00～16：30 桜橋渡辺未来医療病院 9階中会議室
出席委員名	社会福祉法人幸聖福社会理事 馬場修一、福岡法律事務所弁護士 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、 ディカルグローン株式会社取締役 野村和彦、 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、薬剤科科长 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
議題及び 審議結果を 含む主な 議論の概要	【審査事項】 Fortrea Japan 株式会社の依頼による経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimabの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験 （治験実施計画書 別紙1、保険契約証明書の変更） 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 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。 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 （治験終了報告書） 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 （添付文書の変更） 【院内有害事象】 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 （2026年7月14日提出分） 識別№：103552 筋力低下（第2報） 有害事象発現日：2026年6月15日 （2026年8月4日提出分） 識別№：101261

	食欲不振（第 1 報） 有害事象発現日：2026 年 7 月 18 日 メドアイアンス 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 （2026 年 7 月 21 日提出分） 識別№：08-12 急性期多発性脳梗塞（右側頭葉、右小脳）（第 1 報） 有害事象発現日：2026 年 7 月 8 日 （2026 年 7 月 27 日提出分） 識別№：08-02 急性胆石性胆管炎（第 2 報） 有害事象発現日：2026 年 6 月 27 日
特記事項	