第 298 回 心臟血管研究所付属病院治験審查委員会

開催日時	2025年4月24日(木)17:03 ~ 17:19
開催場所	Web 会議方式にて開催
出席委員	鈴木 信也、板橋 清、渡部 麻子、加藤 祐子、対馬 圭子、田辺 美佐子、
	大野 弥生、伊藤 洋介、野田 幹弘、座間 亮
議題及び審議結果を含む概要	【審議事項】 議題①治験国内管理人・シミック株式会社の依頼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 治験に関する変更事項の報告により、治験を継続実施することの妥当性について審 議した。 審査結果:承認
	議題②ヤンセンファーマ株式会社の依頼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アピキサバンを対照に評価する第3相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験治験に関する変更事項の報告および安全性に関する報告により、治験を継続実施することの妥当性について審議した。審査結果:承認
備考	

## 第 299 回 心臟血管研究所付属病院治験審査委員会

開催日時	2025年5月22日(木)17:03 ~ 17:16
開催場所	Web 会議方式にて開催
出席委員	鈴木 信也、板橋 清、渡部 麻子、加藤 祐子、対馬 圭子、田辺 美佐子、
	大野 弥生、室伏 由紀子、野田 幹弘、座間 亮
議題及び審議結果を議論で概要	【審議事項】 議題①ヤンセンファーマ株式会社の依頼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アピキサバンを対照に評価する第3相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験安全性に関する報告により、治験を継続実施することの妥当性について審議した。審査結果:承認  議題②メドアライアンス ジャパン株式会社の依頼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 の臨床試験治験実施計画および治験機器の概要等の説明により、治験を実施することの妥当性
	について審議した。 審査結果:承認
備考	

# 第 300 回 心臟血管研究所付属病院治験審查委員会

開催日時	2025年6月26日(木)17:03 ~ 17:16
開催場所	Web 会議方式にて開催
出席委員	鈴木 信也、板橋 清、渡部 麻子、対馬 圭子、田辺 美佐子、伊藤 洋介
	大野 弥生、室伏 由紀子、野田 幹弘、
議題及び審議結果を含む。	【審議事項】 議題①メドアライアンス ジャパン株式会社の依頼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 治験実施計画 別紙 2 についての説明により、治験を継続実施することの妥当性について審議した。 審査結果:承認
	議題②ヤンセンファーマ株式会社の依頼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アピキサバンを対照に評価する第3相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験安全性に関する報告および当院で発生した重篤な有害事象報告により、治験を継続実施することの妥当性について審議した。審査結果:承認
備考	【報告】開発中止:朝日インテック株式会社の依頼による冠動脈慢性完全閉塞病変に対する医療機器の安全性及び実行可能性を評価する探索的治験

# 第 301 回 心臟血管研究所付属病院治験審查委員会

開催日時	2025年7月24日(木)17:00 ~ 17:14
開催場所	Web 会議方式にて開催
出席委員	鈴木 信也、板橋 清、渡部 麻子、対馬 圭子※、田辺 美佐子、伊藤 洋介※
	大野 弥生、室伏 由紀子、野田 幹弘、
議題及び審	【審議事項】
議結果を含む主な議論	議題①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
の概要	外部対限函数 当院で発生した重篤な有害事象報告により、試験を継続実施することの妥当性につ
V) M	いて審議した。
	審査結果:承認
	議題②治験国内管理人・シミック株式会社の依頼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 治験に関する変更事項の報告により、治験を継続実施することの妥当性について審
	石駅に関りる変更争項の報音により、石駅を秘航実施りることの女当性について番 議した。 審査結果:承認
	議題③ヤンセンファーマ株式会社の依頼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アピキサバンを対照に評価する第3相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験安全性に関する報告により、治験を継続実施することの妥当性について審議した。審査結果:承認
備考	※議題③の審議のみに参加

第302回 心臟血管研究所付属病院治験審查委員会

開催日時	2025年8月28日(木)17:00 ~ 17:05
開催場所	Web 会議方式にて開催
出席委員	鈴木 信也、板橋 清、渡部 麻子、加藤 祐子、対馬 圭子、大野 弥生、伊藤 洋介
	田辺 美佐子、室伏 由紀子、野田 幹弘、座間 亮
議題及び審議結果な議論の概要	【審議事項】 議題①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 当院で発生した重篤な有害事象報告により、試験を継続実施することの妥当性について審議した。審査結果:承認  議題②ヤンセンファーマ株式会社の依頼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アピキサバンを対照に評価する第3相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験安全性に関する報告により、治験を継続実施することの妥当性について審議した。審査結果:承認
備考	