『冠動脈バイパス手術を施行する慢性心不全の患者さんを 対象とした再生医療等製品の治験』に ご参加いただける方を募集しております

当院では、心不全の新しい治療法を開発するために

治験*を行っています

*治験とは、厚生労働省から新しい治療法として承認を得るために行う試験のことです。今回は、「再生医療等製品**」の治験です。

**再生医療等製品とは、人や動物の細胞を培養等の加工を施した製品のことで、「医薬品」や「医療機器」 とは別に、平成 26 年 11 月に新しく追加された分類です。

参加いただける方

18歳以上80歳未満の方



手術時に 治験製品を病変部位 へ投与します

- 虚血性心疾患による慢性心不全と診断され、 冠動脈バイパス手術を受ける方
- 定期的な来院が可能な方
 - ※参加いただく患者様の個人情報は遵守いたします
 - ※治験への参加は自由意思であり、理由に関係なく、いつでも参加をやめることができます。
 - ※治験に参加している間の「治験製品」「検査費用(心臓 MRI や心臓超音波検査など)の一部」は、この治験製品を開発する製薬会社が負担します。また、治験のための通院時の交通費も製薬会社が一定額負担します。
 - ※基準に合わない場合は、参加いただけないことがございます。

詳しい説明をお聞きになりたい方は、以下のくお問い合わせ先〉までご連絡ください

参加期間(同意から治験終了時検査):2年以上

募集期間 2025年11月~2027年4月 (予定)

*予定より早く終了する場合や延長する場合がございます

〈お問い合わせ先〉

担当診療科:心臓血管外科 治験責任医師:市原 有起

東京女子医科大学病院 第 1.0 版 作成日:2025 年 8 月 18 日