

## 平成 28 年度第 3 回 医の倫理委員会 会議記録の概要

日 時 : 平成 28 年 6 月 22 日 (水) 17:00~18:45

場 所 : 役員会議室

出席者 : 松下、山本、島村、福岡、二宮、高柳、黒瀬、富田、森脇、滝川

(オブザーバー) 山形 (事務局) 臨床研究支援センター/徳増、岡、入交、医療秘書課/原、総務課/畑本

### ■ 1. 審議事項

No.	研究課題名	部署名	対象区分	審査区分	
1	2161	生体弁/自己形成弁機能不全後の経カテーテル的人工弁置換術の使用	心臓血管外科	適応外使用	新規申請
実施計画書等に基づき、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
2	倫 28-13	延命治療の可否 (治療の差し控え)	小児科	病院医療における倫理的問題	新規申請
病院医療の倫理的問題について審議した。 【審査結果】患者本位で考えて、積極的延命治療を行わない方向で両親と話し合って決めること。					
3	2158	フロセミドを使用したハイパーショートハイドレーション法によるシスプラチン併用化学療法の安全性の検討	呼吸器内科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
実施計画書等に基づき、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
4	2191	日本小児白血病リンパ腫研究グループ (JPLSG) における小児血液腫瘍性疾患を対象とした前方視的研究	小児科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
実施計画書等に基づき、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
5	2192	小児 B 前駆細胞性急性リンパ性白血病に対する他施設共同第 II 相および第 III 相臨床試験 ALL-B12	小児科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
実施計画書等に基づき、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
6	2147	経皮的冠動脈インターベンション施行患者を対象とした抗血小板療法による血栓性イベント、出血性イベント、血小板凝集抑制作用の実態調査	循環器内科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
資料 2147 と予備審査の内容に基づき、実態調査実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
7	2162	IgG4 関連硬化性胆管炎診断における胆汁検査の有用性	消化器内科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
資料 2162 と予備審査の内容に基づき、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認 (山本委員は審議及び採決に不参加)					
8	2177	健常ボランティアを対象とした MRI による腎容積算出に最適な撮像条件の検討	放射線技術部	自主研究	新規申請
資料 2177 と予備審査の内容に基づき、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認 (松下委員長は審議及び採決に不参加)					

9	1748	未治療進行・再発の非扁平上皮非小細胞肺癌を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル+ペバシズマブ併用療法とシスプラチン+ペメトレキセド+ペバシズマブ併用療法のランダム化第II相臨床試験	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	重篤な有害事象及び不具合に関する報告
資料 1748 と予備審査の内容に基づき、研究継続の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
10	1856	既治療の進行・再発非小細胞肺癌に対するドセタキセルと nab-パクリタキセルのランダム化比較第 III 相試験 (J-AXEL)	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	重篤な有害事象及び不具合に関する報告
資料 1856 と予備審査の内容に基づき、研究継続の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
11	1665	化学療法未施行ⅢB/Ⅳ期非扁平上皮非小細胞肺癌に対する nab-Paclitaxel+Carboplatin+Bevacizumab 併用療法の第 I/II 相試験	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	安全性情報等に関する報告
資料 1665 と予備審査の内容に基づき、研究継続の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
12	1856	既治療の進行・再発非小細胞肺癌に対するドセタキセルと nab-パクリタキセルのランダム化比較第 III 相試験 (J-AXEL)	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	安全性情報等に関する報告
資料 1856 と予備審査の内容に基づき、研究継続の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
13	1276-3	肺癌診療ガイドラインに準拠した抗癌剤治療後に増悪を認めた進行・再発非小細胞肺癌（扁平上皮癌を除く）に対する、ペバシズマブ単剤もしくはペバシズマブを含む併用化学療法の有効性と安全性についての Pilot 研究	呼吸器内科	自主研究	変更申請
資料 1276-3 と予備審査の内容に基づき、研究継続の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
14	1912-3	HER2 異常等の低頻度の分子異常を有する非小細胞肺癌の臨床病理学的特徴を明らかにするための前向き観察研究	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 1912-3 と予備審査の内容に基づき、研究継続の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
15	2041-2	EGFR 遺伝子変異陽性進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するゲフィチニブ単剤療法とゲフィチニブにシスプラチン+ペメトレキセドを途中挿入する治療とのランダム化比較試験	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 2041-2 と予備審査の内容に基づき、研究継続の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					

## ■ 2. 報告事項

### (1) 臨床研究審査報告

- ・(臨床研究審査会 5/10、24、6/7、6/21) 迅速審査報告

No.	研究課題名	部署名	対象区分	審査区分	審査日	承認日	
1. 承認 (10件)							
1	2011	L-チロキシンNa注の院内使用状況調査	薬剤部	自主研究	新規申請	2016/06/07	2016/06/07
2	2048	腓腫瘍におけるEUS-FNAの検体選別と標本作製の検討	臨床検査技術部	自主研究	新規申請	2016/06/21	2016/06/21
3	2157	JCI認証後のアンケートによる医療安全に対する意識調査	放射線技術部	自主研究	新規申請	2016/06/21	2016/06/21

4	2168	日本産科婦人科学会腫瘍委員会「子宮頸部円錐切除術の実態調査」	産婦人科	医師・研究者 主導型多施設研究	新規申請	2016/06/21	2016/06/21
5	2169	我が国における前置癒着胎盤の周産期管理に関する調査	産婦人科	医師・研究者 主導型多施設研究	新規申請	2016/06/21	2016/06/21
6	2171	Biodegradable Polymer-based Biolimus-eluting stent留置患者の長期臨床及び造影成績に関する後ろ向き研究	循環器内科	自主研究	新規申請	2016/06/07	2016/06/07
7	2186	低体温療法を施行した新生児低酸素性虚血性脳症における急性腎障害の検討	総合周産期 母子医療センター	自主研究	新規申請	2016/06/21	2016/06/21
8	2105	自家末梢血幹細胞移植を施行した多発性骨髄腫での予後因子解析：染色体異常を含めた2次調査研究	血液内科	医師・研究者 主導型多施設研究	修正の上、 再申請	2016/06/21	2016/06/21
9	1203-4	治療抵抗性の慢性炎症性脱髄性多発神経炎 (CIPD) に対するリツキシマブの有効性	神経内科	適応外使用	変更申請	2016/06/21	2016/06/21
10	1828-4	院内製剤	薬剤部	未承認使用	変更申請	2016/06/21	2016/06/21
<b>2. 要通常審査 (1件)</b>							
1	2161	生体弁/自己形成弁機能不全後の経カテーテル的人工弁置換術の使用	心臓血管外科	適応外使用	新規申請	2016/06/07	
<b>3. その他 (4件)</b>							
1	2178	「自己免疫性膵炎に併発する糖尿病の臨床的特徴—自験11例の分析結果—」	糖尿病内科	自主研究	新規申請	2016/06/07	
2	2156	JCI受審に伴う麻酔・鎮静業務上の意識変化に関する調査	麻酔科	自主研究	修正の上、 再申請	2016/06/07	2016/06/10
3	361	慢性鳥飼病における特異抗体トリ抗体測定の有効性	呼吸器内科	自主研究	継続審査	2016/06/07	
4	375-7	移植片対宿主病に対するミコフェノール酸モフェチルの使用	血液内科	適応外使用	変更申請	2016/06/07	
<b>4. 承認相当 (57件)</b>							
1	2136	レブラミド®カプセル特定使用成績調査 (NDMM)	血液内科	厚労省指示 による製造 販売後調査	新規申請	2016/05/10	2016/05/13
2	2149	大腸憩室出血に対する内視鏡的結紮処置具の使用 (Endoscopic Band Ligation: EBL)	消化器内科	適応外使用	新規申請	2016/05/10	2016/05/13
3	2153	ヴィキラックス®配合錠 使用成績調査	消化器内科	厚労省指示 による製造 販売後調査	新規申請	2016/05/24	2016/05/27
4	2082	末期腎不全患者に対する大動脈弁人工弁置換術の遠隔成績に関する多施設共同研究	心臓血管外科	医師・研究者 主導型多施設研究	修正の上、 再申請	2016/05/24	2016/05/27
5	2137	EICU、3-4入室患者の長期的なQOLならびに社会復帰に関する前向き観察研究	救急科	自主研究	修正の上、 再申請	2016/05/10	2016/05/13
6	1446	病理病期I期 (T>2cm) 非小細胞肺癌完全切除症例に対するS-1の連日投与法および隔日投与法のランダム化第二相試験 (SLCG1301)	呼吸器外科	医師・研究者 主導型多施設研究	重篤な有害事象及び不具合に関する報告	2016/05/10	2016/05/13
7	1448	高齢者進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するドセタキセル単剤療法とカルボプラチン・ペメトレキセド併用後ペメトレキセド維持療法のランダム化比較第三相試験 (JCOG1210/WJOG7813L)	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	重篤な有害事象及び不具合に関する報告	2016/05/10	2016/05/13

8	1748	未治療進行・再発の非扁平上皮非小細胞肺癌を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル+ペバシズマブ併用療法とシスプラチン+ペメトレキセド+ペバシズマブ併用療法のランダム化第II相臨床試験	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	重篤な有害事象及び不具合に関する報告	2016/05/24	2016/05/27
9	1856	既治療の進行・再発非小細胞肺癌に対するドセタキセルとnab-パクリタキセルのランダム化比較第III相試験 (J-AXEL)	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	重篤な有害事象及び不具合に関する報告	2016/05/24	2016/05/27
10	1448	高齢者進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するドセタキセル単剤療法とカルボプラチン・ペメトレキセド併用後ペメトレキセド維持療法のランダム化比較第III相試験 (JCOG1210/WJOG7813L)	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	安全性情報等に関する報告	2016/05/10	2016/05/13
11	1516	プラチナ製剤併用化学療法歴を有する進行・再発肺非小細胞肺癌に対するweeklynab-PTX療法の第I/II相試験 (OLCSG1303)	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	安全性情報等に関する報告	2016/05/24	2016/05/27
12	2041	「EGFR遺伝子変異陽性進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するゲフィチニブ単剤療法とゲフィチニブにシスプラチン+ペメトレキセドを途中挿入する治療とのランダム化比較試験」	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	安全性情報等に関する報告	2016/05/24	2016/05/27
13	777-5	胸部帯状疱疹後神経痛に対する胸部神経根Pulsedradiofrequencyの効果に関する二重盲検ランダム化比較対照試験	麻酔科	自主研究	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
14	1260-3	非扁平上皮非小細胞肺癌における脳転移に対するペバシズマブ単剤もしくはペバシズマブを含む併用化学療法の治療効果についてのPilot研究	呼吸器内科	自主研究	変更申請	2016/05/24	2016/05/27
15	1507-3	BCG抵抗性膀胱癌におけるGemcitabine膀胱内注入療法	泌尿器科	適応外使用	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
16	1530-3	JTAS (Japan Triage and Acuity Scale) の単施設における検証	総合診療科	自主研究	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
17	1593-2	ネクサバル錠200mg使用成績調査ー根治切除不能な甲状腺癌ー	内分泌代謝・リウマチ内科	厚労省指示による製造販売後調査	変更申請	2016/05/24	2016/05/27
18	1783-2	小児死亡事例に対する死亡時画像診断モデル事業への協力	小児科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
19	1828-3	院内製剤	薬剤部	未承認使用	変更申請	2016/05/24	2016/05/27
20	1912-2	HER2異常等の低頻度の分子異常を有する非小細胞肺癌の臨床病理学的特徴を明らかにするための前向き観察研究	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2016/05/24	2016/05/27
21	1946-2	市中肺炎におけるプロカルシトニンガイド下治療の有用性の検討	呼吸器内科	自主研究	変更申請	2016/05/24	2016/05/27
22	1984-2	関節リウマチ治療におけるメトトレキサートの効果と副作用予測のための多施設研究	内分泌代謝・リウマチ内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
23	1994-2	難治性血管免疫芽球性T細胞リンパ腫に対するシクロスポリンの使用	血液内科	適応外使用	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
24	2016-2	ROS1陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌に対するクリゾチニブ治療	呼吸器内科	適応外使用	変更申請	2016/05/10	2016/05/13

25	2091-2	肺MAC症患者における予後予測スコアリングシステムの検討	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
26	2120-2	オプジーボ使用成績調査 根治切除不能な悪性黒色腫	皮膚科	厚労省指示による製造販売後調査	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
27	2123-3	LAC-116の臨床試験	呼吸器内科	企業からの委託研究	変更申請	2016/05/24	2016/05/27
28	2133-2	遺族によるホスピス・緩和ケアの質の評価に関する研究 (J-HOPE2016研究)	緩和ケア科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2016/05/10	2016/05/13
29	1811-2	重症型アルコール性肝炎に対する顆粒球吸着療法(商品名: アダカラム)の有効性と安全性	消化器内科	適応外使用	条件付き承認相当の報告	2016/06/07	2016/05/18
30	1876	上気道病変に対する経鼻的持続陽圧換気による長期予後評価の検討	小児科	自主研究	条件付き承認相当の報告	2016/05/24	2016/04/18
31	2078	イロクテイト静注用 使用成績調査	血液内科	厚労省指示による製造販売後調査	条件付き承認相当の報告	2016/05/24	2016/05/10
32	2125	EGFR遺伝子変異陽性進行再発非扁平上皮非小細胞肺癌におけるEGFR-TKI治療前後のPD-L1発現状況および耐性機序との関連を検討する後向き研究	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	条件付き承認相当の報告	2016/05/10	2016/04/13
33	2134	脾臓摘出後の患者に対するワクチン(沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン、乾燥ヘモフィルスb型ワクチン)の使用	薬剤部	適応外使用	条件付き承認相当の報告	2016/05/24	2016/04/22
34	2145	DOTS手帳及び薬剤師介入に関するアンケート調査	薬剤部	自主研究	条件付き承認相当の報告	2016/06/07	2016/05/17
35	2126	胆道狭窄に対するCovered self-expandable metallic stent閉塞時のステント抜去の検討	消化器内科	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/04/08
36	2140	胸部病棟回診撮影におけるExposure Indexを用いた画質の管理	放射線技術部	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/05/10
37	2143	IPAFの臨床像と予後の検討	呼吸器内科	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/05/27
38	2144	高齢肺癌患者に対する術後補助化学療法の有効性の検討	呼吸器外科	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/05/10
39	2146	ニボルマブの副作用発現状況調査	薬剤部	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/05/27
40	2148	同種造血幹細胞移植患者の心理社会的背景と不安・抑うつとの関連について	総合診療科	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/05/10
41	2150	当院へ救急搬送となった用水路転落外傷患者の特徴と予後	総合診療科	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/05/10
42	2151	緊急血液透析を要した高マグネシウム血症症例の特徴	腎臓内科	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/05/16
43	2160	小児の外傷性肝損傷および脾損傷に対する、仮性動脈瘤精査のためのルーチンフォローアップ造影CT検査は必要か?	総合診療科	医師・研究者 主導型多施設研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/06/07
44	2166	当ステーション訪問看護(リハビリテーション)実施者の受診・入院理由およびその傾向に関する調査	倉敷中央訪問看護ステーション	自主研究	委員長書類審査(新規)	2016/05/24	2016/05/31

45	194-7	糖尿病における合併症の実態把握とその治療に関するデータベース構築による大規模前向き研究	糖尿病内科	医師・研究者 主導型多施設研究	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/18
46	986-3	ノベルジンカプセル特定使用成績調査(ウィルソン病(肝レンズ核変性症))	小児科	厚労省指示 による製造 販売後調査	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/04
47	999-12	完全切除非扁平上皮非小細胞肺癌に対するペメトレキセド+シスプラチン併用療法とビンORELビン+シスプラチン併用療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(JIPANG)	呼吸器外科	医師・研究者 主導型多施設研究	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/08
48	1288-3	心房細動手術における心臓神経叢アブレーションの効果に関する多施設試験	心臓血管外科	医師・研究者 主導型多施設研究	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/06
49	1536-4	ゼルヤンツ錠5mg特定使用成績調査(全例調査)	内分泌代謝・リウマチ内科	企業からの 委託研究	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/26
50	1722-2	ノベルジンカプセル特定使用成績調査(ウィルソン病(肝レンズ核変性症))	神経内科	厚労省指示 による製造 販売後調査	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/05/19
51	1745-2	先天性ステロイドホルモン産生異常の原因遺伝子同定に関する研究	内分泌代謝・リウマチ内科	自主研究	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/03/31
52	1809-2	アデムパス錠使用成績調査(肺動脈性肺高血圧症)	内分泌代謝・リウマチ内科	厚労省指示 による製造 販売後調査	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/05/31
53	1818-2	アデムパス錠使用成績調査(慢性血栓塞栓性肺高血圧症)	内分泌代謝・リウマチ内科	厚労省指示 による製造 販売後調査	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/05/31
54	1925-2	RAS遺伝子(KRAS/NRAS遺伝子)野生型で化学療法未治療の切除不能進行再発大腸癌患者に対するmFOLFOX6+ペバシズマブ併用療法とmFOLFOX6+パニツムマブ併用療法の有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相無作為化比較試験	外科	医師・研究者 主導型多施設研究	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/27
55	1926-2	RAS遺伝子(KRAS/NRAS遺伝子)野生型で化学療法未治療の切除不能進行再発大腸癌患者に対するmFOLFOX6+ペバシズマブ併用療法とmFOLFOX6+パニツムマブ併用療法の有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相無作為化比較試験における治療感受性、予後予測因子の探索的研究	外科	医師・研究者 主導型多施設研究	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/27
56	1978-4	急性冠症候群患者における脂質リスクとコントロールに関する前向き観察研究	循環器内科	企業からの 委託研究	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/01
57	1980-2	トラクリア錠 62.5mg 特定使用成績調査(全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制・長期使用)	内分泌代謝・リウマチ内科	厚労省指示 による製造 販売後調査	委員長書 類審査(変更)	2016/05/24	2016/04/27
<b>5. 修正の上、再提出 (1件)</b>							
1	2156	JCI受審に伴う麻酔・鎮静業務上の意識変化に関する調査	麻酔科	自主研究	新規申請	2016/05/24	
<b>6. 条件付き承認相当 (5件)</b>							
1	2141	LAC-116の臨床試験	呼吸器内科	企業からの 委託研究	新規申請	2016/05/24	
2	2142	骨髄不全患者における、PNH型血球割合とPNH関連の臨床症状を経時的にみる観察研究(SUPREMACY)	血液内科	医師・研究者 主導型多施設研究	新規申請	2016/05/24	

3	2145	DOTS手帳及び薬剤師介入に関するアンケート調査	薬剤部	自主研究	新規申請	2016/05/10	
4	2165	一時保護まで長期的アプローチを要した心理的虐待を受けた子どもの支援	看護部	症例報告	新規申請	2016/05/24	
5	1811-2	重症型アルコール性肝炎に対する顆粒球吸着療法(商品名: アダカラム)の有効性と安全性	消化器内科	適応外使用	変更申請	2016/05/10	

・(委員長承認) 迅速審査報告

No.	研究課題名	部署名	対象区分	審査事項	審査日	承認日
<b>1. 承認 (4 件)</b>						
1	2135	カブレラサ®錠 100mg 特定使用成績調査	内分泌代謝・リウマチ内科	製造販売後調査	実施の適否	2016/6/10 2016/6/10
2	2152	ヨンデリス点滴静注用 0.25 mg / 1 mg 特定使用成績調査 (全例調査)	産婦人科	製造販売後調査	実施の適否	2016/6/10 2016/6/10
3	2155	オクトレオスキャン静注用セット 使用成績調査	内分泌代謝・リウマチ内科	製造販売後調査	実施の適否	2016/6/10 2016/6/10
4	1978-5	急性冠症候群患者における脂質リスクとコントロールに関する前向き観察研究	循環器内科	企業からの委託研究	継続の適否	2016/6/10 2016/6/10

(2) 看護研究審査会報告

・(看護研究審査会 5/31) 迅速審査報告

No.	研究課題名	部署名	対象区分	審査区分	審査日	承認日
<b>1. 承認 (3 件)</b>						
1	2159	配属部署のブロック化が看護補助者の職務遂行意識や学習意欲およびニーズに与えた影響	看護部	看護研究	新規申請	2016/05/31 2016/05/31
2	1878-2	総合病院における小児周術期看護の標準化の取り組み～看護師の困難感の解消を目指して	看護部	看護研究	新規申請	2016/05/31 2016/05/31
3	1879-2	総合病院における小児周術期看護の標準化の取り組み～研修の効果について	看護部	看護研究	新規申請	2016/05/31 2016/05/31

以上、松下委員長が資料に従って説明した。 …すべて了承

(※ 研究責任者やその関係者が審査会の委員である場合は、採決に参加していない、また、書類審査は副委員長が実施している)

(3) 成果報告等

1. 成果報告 : 17 件
2. 終了 (中止・中断) 報告 : 25 件
3. 実施状況報告 : 31 件
4. 条件付き承認相当の報告 : 3 件
5. モニタリング結果報告 : 1 件

(4) 医の倫理委員会確認審査報告

- ・第 25 回日本心血管インターベンション治療学会学術集会 ビデオライブ ([倫 28-12] : 循環器内科)  
…承認 (5/25)  
松下委員長が資料に従って説明をした。 …了承

■ 3. その他

- (1) 第 4 回倫理コンサルテーション報告 (徳増)  
5/26 第 4 回倫理コンサルテーションを開催し、具体的事例 4 例を報告した。
- (2) 8 月度委員会開催予定日時について  
平成 28 年 8 月 17 日 (水) 17 : 00~ 於 : 役員会議室

次回開催 : 平成 28 年 7 月 13 日 (水) 17 : 00~ 役員会議室

以 上