

平成 29 年度第 9 回 医の倫理委員会 会議記録の概要

日 時 : 平成 29 年 11 月 30 日 (木) 17:00~17:45

場 所 : 役員会議室

出席者 : 松下、山本、福岡、二宮、高柳、黒瀬、富田、森脇、滝川 (欠席委員: 島村)

(事務局) 臨床研究センター/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	2702	切除不能進行再発大腸癌の 2 次治療患者を対象とした fluoropyrimidine+irinotecan+bevacizumab 療法と trifluridine/tipiracil+bevacizumab 療法のランダム化比較第 2/3 相試験 (TRUSTY 試験)	外科	企業からの委託研究	新規申請
資料 2702 と予備審査の内容に基づき、試験デザインを確認した後、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
2	2679	倉敷地区における PPI 治療の現状—倉敷地区多施設共同研究	消化器内科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
資料 2679 と予備審査の内容に基づき、修正点を確認した後、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
3	2691	出血リスクの高い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プラスゲレル治療の研究-PENDULUM mono-	循環器内科	企業からの委託研究	新規申請
資料 2691 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					
4	2708	標準化学療法に不応・不耐な切除不能進行・再発結腸・直腸癌患者を対象とした biweekly TAS-102 と Bevacizumab の同時併用療法 第 Ib/II 相臨床試験	外科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
資料 2708 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					
5	2711	極低出生体重児における尿中バイオマーカーの基準値の検討	小児科	自主研究	新規申請
資料 2711 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					
6	2716	両側性副腎結節性過形成症における ARMC5 遺伝子の変異解析	内分泌代謝・リウマチ内科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
資料 2716 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					
7	2723	初診時血清診断による神経芽腫の無治療経過観察研究	小児科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請
資料 2723 と予備審査の内容に基づき、修正点を確認した後、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
8	2724	横紋筋肉腫低リスク A 群患者に対する VAC1.2 (ピンクリスチン、アクチノマイシン D、シクロホスファミド 1.2 g/m ²) / VA 療法の有効性及び安全性の評価第 II 相臨床試験	小児科	医師・研究者主導型多施設研究	新規申請

資料 2724 と予備審査の内容に基づき、修正点を確認した後、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
9	2732	後天性血栓性血小板減少性紫斑病（TTP）の遺伝的背景に関する研究	血液内科	医師・研究者 主導型多施設研究	新規申請
資料 2732 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					
10	2738	新生児低体温療法レジストリーによる我が国の新生児蘇生法ガイドラインの普及と効果の評価に関する研究	小児科	医師・研究者 主導型多施設研究	新規申請
資料 2738 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】条件付き承認（但し、倫理講習会を受講し、受講証を提出すること。）					
11	2754	移植後血栓性微小血管症（TA-TMA）の発症における ADAMTS13 および von Willebrand 因子の動態解析	血液内科	医師・研究者 主導型多施設研究	新規申請
資料 2754 と予備審査の内容に基づき、修正点を確認した後、研究実施の妥当性について審議した。 【審査結果】承認					
12	1925	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+ベ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	重篤な有害事象及び不具合に関する報告
資料 1925【第 1 報：CV ポート露出】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	2056	エベロリムス溶出性コバルトクロムステント留置後の抗血小板剤 2 剤併用療法期間を 1 ヶ月に短縮することの安全性を評価する研究 (STOPDAPT-2)	循環器内科	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 2056【第 1 報：死亡】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	2436	肺がん患者の血栓塞栓症発症率の観察研究ならびに静脈血栓塞栓症に対する新規第 Xa 因子阻害薬エドキサバンの有効性と安全性に関する検討 Rising-VTE study	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 2436【第 1 報：急性心筋梗塞】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	2436	肺がん患者の血栓塞栓症発症率の観察研究ならびに静脈血栓塞栓症に対する新規第 Xa 因子阻害薬エドキサバンの有効性と安全性に関する検討 Rising-VTE study	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 2436【第 2 報：急性心筋梗塞】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					
16	2231	脳主幹動脈急性閉塞/狭窄に対するアピキサバンの効果に関する観察研究	脳神経外科・脳卒中科	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 2231 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					
17	1925	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+ベ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	外科	医師・研究者 主導型多施設研究	継続審査

		する第 III 相無作為化比較試験			
資料 1925 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					
18	1926	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	継続審査
資料 1926 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					
19	2009	根治療法後に再発を来した非転移性の去勢抵抗性前立腺癌に対するエンザルタミドの臨床効果および安全性の検討	泌尿器科	医師・研究者 主導型多施設研究	継続審査
資料 2009 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					
20	1275-13	未治療切除不能ⅢB/Ⅳ期または術後再発扁平上皮肺癌に対する Gemcitabine+Cisplatin 併用、および Gemcitabine 継続維持療法の有効性と安全性の検討 (KTORG1302)	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 1275-13 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					
21	1536-8	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	変更申請
資料 1536-8 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					
22	1703-6	小児難治性頻回再発型/ステロイド依存性ネフローゼ症候群を対象としたリツキシマブ治療併用下でのミコフェノール酸モフェチルの多施設共同二重盲検プラセボ対照ランダム化比較試験 (JSKDC07)	小児科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 1703-6 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					
23	1768-5	血清中自己抗体と進展型小細胞肺癌の予後との関連についての検討	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 1768-5 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					
24	1777-6	血清中自己抗体と EGFR および ALK 遺伝子変異陰性進行非小細胞肺癌の予後との関連についての検討	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 1777-6 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					
25	1791-5	安定型冠動脈疾患を合併する非弁膜症性心房細動患者における リバーロキサバン単剤療法に関する臨床研究 (AFIREStudy)	循環器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 1791-5 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					
26	1956-2	骨髄不全症候群および発作性夜間ヘモグロビン尿症 (PNH) 疑い症例における GPI アンカー膜蛋白欠損血球の保有率とその意義を	血液内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請

		明らかにするための観察研究		設研究	
資料 1956-2 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					
27	2009-3	根治療法後に再発を来した非転移性の去勢抵抗性前立腺癌に対するエンザルタミドの臨床効果および安全性の検討	泌尿器科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 2009-3 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					
28	2142-4	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 Search for Unidentified Links between PNH Clone Size and the Related Clinical Manifestations by High Precision Flow Cytometry (SUPREMACY)	血液内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 2142-4 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					
29	2158-3	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	変更申請
資料 2158-3 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					
30	2231-5	脳主幹動脈急性閉塞/狭窄に対するアピキサバンの効果に関する観察研究	脳神経外科・脳卒中科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 2231-5 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					
31	2438-2	冠動脈瘤をとまなう川崎病患者のレジストリ研究 (KIDCAR)	小児科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 2438-2 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					
32	2464-2	深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症の治療及び再発抑制に対するリバーロキサバンの有効性及び安全性に関する登録観察研究	循環器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請
資料 2464-2 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) 迅速審査報告 (10/31、11/14)

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 (4件)							
1	2717	末梢血管の血栓性閉塞病変に対する Solitaire FR/2 血栓回収デバイスの使用	循環器内科	適応外使用	新規申請	2017/10/31	2017/10/31
2	2725	内服薬レトロゾールによる排卵誘発	産婦人科	適応外使用	新規申請	2017/11/14	2017/11/14
3	2728	喉頭軟化症、嚥下障害、発達遅滞を有する児に対するアレイ CGH 検査	遺伝診療部	未承認使用	新規申請	2017/11/14	2017/11/14

4	2641	内視鏡的胆管内自己拡張型金属ステント留置後の内視鏡的抜去施行例についての多施設共同後方視的症例集積研究	消化器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2017/11/14	2017/11/14
2. その他 (5 件)							
1	2700	Transmission and characteristics of parechovirus type 3 comparing with coxsackie virus type 5B	小児科	自主研究	新規申請	2017/11/14	
2	2701	Differential Diagnosis of Nonepileptic Twilight State with Convulsive Manifestations after Febrile Seisures	小児科	自主研究	新規申請	2017/11/14	
3	2718	肺門部浸潤肺癌の治療成績の検討	呼吸器外科	医師・研究者 主導型多施設研究	新規申請	2017/11/14	2017/11/24
4	2719	後頭骨頸椎固定術後患者における気道確保困難の頻度、危険因子の検討	麻酔科	自主研究	新規申請	2017/11/14	2017/11/24
5	2743	難治性気管支断端瘻に対するシアノアクリレートの使用	呼吸器外科	適応外使用	新規申請	2017/11/14	

・ (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	
1. 承認 (9 件)							
1	2720	プラザキサ特定使用成績調査【プリズバインド (イダルシズマブ) 臨床使用下】	循環器内科	厚労省指示による製造販売後調査	新規申請	2017/11/13	2017/11/13
2	2726	オブジーボ使用成績調査 がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の胃癌	外科	厚労省指示による製造販売後調査	新規申請	2017/11/13	2017/11/13
3	2729	オブジーボ使用成績調査 がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の胃癌	消化器内科	厚労省指示による製造販売後調査	新規申請	2017/11/13	2017/11/13
4	1275	未治療切除不能ⅢB/Ⅳ期または術後再発扁平上皮肺癌に対する Gemcitabine + Cisplatin 併用、および Gemcitabine 継続維持療法の有効性と安全性の検討 (KTORG1302)	呼吸器内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2017/10/27	2017/10/27
5	1812	造血器悪性腫瘍における用量調整静注ブスルファンを含む前処置を用いた同種造血幹細胞移植の有用性の検討	血液内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2017/11/16	2017/11/16
6	1813	乾燥血液スポット法を用いた血液中ブスルファン濃度分析による用量調整静注ブスルファンを含む前処置を用いた同種造血幹細胞移植の有用性の検討	血液内科	医師・研究者 主導型多施設研究	変更申請	2017/11/16	2017/11/16
7	2620	ラムシルマブ (サイラムザ®点滴静注液 100mg サイラムザ®点滴静注液 500mg) 非小細胞肺癌 特定使用成績調査	呼吸器内科	厚労省指示による製造販売後調査	変更申請	2017/11/13	2017/11/13
8	2120	オブ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	2017/11/14	2017/11/14
9	2435	オブジーボ特定使用成績調査 再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫	血液内科	厚労省指示による製造販売後調査	変更申請	2017/11/14	2017/11/14

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)

(2) 成果報告等

1. 成果報告 (3件)				
1	1601	医療機器の比較 (Masimo 社と Nellcor 社のパルスオキシメーター)	小児科	自主研究
2	2059	急性心筋梗塞患者における、血清脂肪酸値と、冠動脈病変の重症度の関連	循環器内科	自主研究
3	2335	ネフローゼ症候群での糸球体組織における CD80 発現の解析	内分泌代謝・リウマチ内科	未承認使用
2. 修了・中止・中断報告 (9件)				
1	944	ペメトレキセド・ベバシズマブによる継続維持療法の前向きコホート研究	呼吸器内科	自主研究
2	1601	医療機器の比較 (Masimo 社と Nellcor 社のパルスオキシメーター)	小児科	自主研究
3	1657	悪性体腔液貯留あるいは脳転移を有する EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する Erlotinib+BEV 併用療法の治療効果についての前向き介入試験	呼吸器内科	自主研究
4	1857	ポマリスト®カプセル 1mg, 2mg, 3mg, 4mg 特定使用成績調査	血液内科	厚労省指示による製造販売後調査
5	2141	肺炎クラミジア抗原迅速検出キットの臨床性能試験	呼吸器内科	企業からの委託研究
6	2218	造血器悪性腫瘍に対する同種造血幹細胞移植における静注ブスルファン至適血中濃度の検討	血液内科	自主研究
7	2219	同種造血幹細胞移植における用量調整静注ブスルファンの有用性の検討	血液内科	自主研究
8	2335	ネフローゼ症候群での糸球体組織における CD80 発現の解析	内分泌代謝・リウマチ内科	未承認使用
9	2551	エボルトラ点滴静注 20mg 単独投与に関する特定使用成績調査	血液内科	厚労省指示による製造販売後調査
3. 実施状況報告 (33件)				
1	279	本邦における子宮内膜症の癌化の頻度と予防に関する疫学研究	産婦人科	医師・研究者主導型多施設研究
2	927	日本透析医学会統計調査における透析患者情報の取得と登録の実施	人工透析センター	医師・研究者主導型多施設研究
3	928	糖尿病内科パス入院患者への治療 Protocol にもとづいた糖尿病診療成績の分析	糖尿病内科	自主研究
4	1174	再発性肝性脳症患者に対するカルニチン製剤併用の効果の検討	消化器内科	自主研究
5	1328	新生児低酸素性虚血性脳症に対する自己臍帯血幹細胞治療	小児科	医師・研究者主導型多施設研究
6	1366	胸部薄切 CT 所見に基づくすりガラス影優位の cT1N0 肺癌に対する区域切除の非ランダム化検証的試験 (JCOG1211)	呼吸器外科	医師・研究者主導型多施設研究
7	1416	フォンタン術後、難治性 PLE に対するオクトレオチド使用	小児科	適応外使用
8	1615	PS2 進行非小細胞肺癌に対する Carboplatin+Nab-Paclitaxel 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
9	1639	非小細胞肺癌における次世代シーケンサーを用いた Multiplex 体細胞遺伝子変異解析と各種変異陽性例の予後解析研究	呼吸器内科	医師・研究者主導型多施設研究
10	1742	難治性乳び胸に対するオクトレオチド治療 (適応外使用)	小児科	適応外使用
11	1956	骨髄不全症候群および発作性夜間ヘモグロビン尿症 (PNH) 疑い症例における GPI アンカー膜蛋白欠損血球の保有率とその意義を明らかにするための観察研究	血液内科	医師・研究者主導型多施設研究
12	1984	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
13	1991	血中、尿中、腎組織における, Semaphorin3A, TFF, 5MedCyD, Klotho 検出による腎臓病 (検尿異常, 腎炎, 腎機能障害) の新規診断法の開発	腎臓内科	医師・研究者主導型多施設研究
14	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 Search for Unidentified Links between PNH Clone Size and the Related Clinical Manifestations by High Precision Flow Cytometry (SUPREMACY)	血液内科	医師・研究者主導型多施設研究
15	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	循環器内科	医師・研究者主導型多

		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 (PENDULUM study)		施設研究
16	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
17	2254	プラーク性状に基づいた内頸動脈軽度狭窄症 (50%未満) の予後と外科治療の意義 (MUSIC Study)	脳神経外科	医師・研究者主導型多施設研究
18	2316	EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌腫瘍膜腫瘍におけるオシメルチニブ療法の多施設共同単群第 II 相試験 (阪神がん研究グループ 0216)	呼吸器内科	医師・研究者主導型多施設研究
19	2319	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
20	2321	既治療の進行・再発非小細胞肺癌を対象としたニボルマブ治療における、効果と至適投与期間予測に関する観察研究 New Epoch (CSPOR LC04)	呼吸器内科	医師・研究者主導型多施設研究
21	2324	切除不能進行・再発大腸癌に対する TAS-102+ベバシズマブ投与の有効性と安全性の検討	外科	自主研究
22	2344	1・2世代薬剤溶出性ステント留置後のステント血栓症に関するレトロスペクティブ多施設レジストリー (REAL-ST)	循環器内科	医師・研究者主導型多施設研究
23	2347	切除不能進行・再発大腸がんにおける BRAF 遺伝子変異に関する多施設共同観察研究 (J-BROS)	外科	医師・研究者主導型多施設研究
24	2348	小児および若年成人における T 細胞性急性リンパ性白血病に対する多施設共同第 II 相臨床試験 (ALL-T11)	小児科	医師・研究者主導型多施設研究
25	2349	小児急性骨髄性白血病を対象とした初回寛解導入療法におけるシタラビン投与法についてランダム化比較検討、および寛解導入後早期の微小残存病変の意義を検討する多施設共同シームレス第 II-III 相臨床試験 (AML-12)	小児科	医師・研究者主導型多施設研究
26	2350	小児急性前骨髄球性白血病に対する多施設共同第 II 相臨床試験 (AML-P13)	小児科	医師・研究者主導型多施設研究
27	2351	小児高リスク成熟 B 細胞性腫瘍に対するリツキシマブ追加 LMB 化学療法の安全性と有効性の評価を目的とした多施設共同臨床試験 (B-NHL-14)	小児科	医師・研究者主導型多施設研究
28	2352	小児ホジキンリンパ腫に対する FDG-PET 検査による初期治療反応性判定を用いた治療法の効果を確認する第 II 相試験 (HL-14)	小児科	医師・研究者主導型多施設研究
29	2354	小児リンパ芽球型リンパ腫 stage I / II に対する多施設共同後期第 II 相臨床試験 (LLB-NHL03)	小児科	医師・研究者主導型多施設研究
30	2355	標準的化学療法を行った進行期小児リンパ芽球性リンパ腫の予後因子探索を主目的とした多施設共同試験 (ALB-NHL-14)	小児科	医師・研究者主導型多施設研究
31	2360	難治性ネフローゼ症候群に対するタクロリムスの使用	腎臓内科	適応外使用
32	2363	直腸癌術後の排尿・性機能障害に関するアンケート調査	外科	自主研究
33	2365	急性冠症候群におけるナルディライジン Nardilysin の診断バイオマーカーとしての有用性の検討 (Nardi-ACS Study)	循環器内科	医師・研究者主導型多施設研究
4. モニタリング報告 (3 件)				
1	2219	同種造血幹細胞移植における用量調整静注ブスルファンの有用性の検討	血液内科	自主研究
2	2255	ワーファリン内服例における Direct oral anticoagulant (DOAC) 置換下での大腸ポリープ切除術の安全性を検証する前向き介入試験	消化器内科	自主研究
3	2541	粘膜下層への局注を併用した Cold polypectomy の有用性と安全性に関するランダム化比較試験	消化器内科	自主研究

■ 3. その他

(1) 臨床研究関連 SOP 改訂について

(2) 1 月委員会開催予定日時について

平成 30 年 1 月 31 日 (水) 17 : 00 ~ 於 : 役員会議室

次回開催 : 平成 29 年 12 月 20 日 (水) 17 : 00 ~ 役員会議室

以上