平成 28 年度第 10 回 医の倫理委員会 会議記録の概要

日 時 : 平成29年1月11日(水) 17:00~18:05

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

(事務局) 臨床研究センター/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	2430	大動脈弁狭窄症を有する慢性維持透析患者を対象とした経カテ 一テル生体弁留置術	心臓血管外 科	未承認使用	新規申請
	計画書等に基づき 査結果】承認	ま、研究実施の妥当性について審議した。			
2	2411	JCOG1413:臨床病期 I/II 期非小細胞肺癌に対する選択的リンパ節 郭清の治療的意義に関するランダム化比較試験 L-SPEC trial	呼吸器外科	医師·研究者 主導型多施 設研究	新規申請
	計画書等に基づき 査結果】承認	ま、研究実施の妥当性について審議した。			
3	2377	本邦小児におけるカンデサルタン シレキセチルの使用実態調査	小児科	医師·研究者 主導型多施 設研究	新規申請
	2377 と予備審査の 査結果 】承認	の内容に基づき、研究実施の妥当性について審議した。			
4	2394	間質性肺炎合併肺癌切除患者における術後急性増悪予測リスクスコアバリデーションスタデイ 一多施設共同前向きコホート研究— Risk EValuation of Acute Exacerbation After pulmonary resection in Lung Cancer Patients with Interstitial Pneumonia (REVEAL-IP)	呼吸器外科	医師·研究者 主導型多施 設研究	新規申請
	2394 と予備審査の 査結果】承認	の内容に基づき、研究実施の妥当性について審議した。			
5	2395	転倒・転落と薬剤の関連を調べる研究	薬剤部	医師·研究者 主導型多施 設研究	新規申請
		の内容に基づき、研究実施の妥当性について審議した。 説物委員は審議及び採決に不参加)			
6	2414	急性心不全におけるバイオマーカーについての臨床研究	循環器内科	医師·研究者 主導型多施 設研究	新規申請
	2414 と予備審査(査結果 】承認	の内容に基づき、研究実施の妥当性について審議した。			
7	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
	1925【第2報: [查結果】承認	間質性肺炎】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。		

8	1665–5	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	変更申請			
		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	查結果 】承認							
9	2316–2	EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌髄膜癌腫症におけるオシメル	呼吸器内科	医師•研究者	変更申請			
		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		主導型多施				
		プ 0216)		設研究				
資料	2316-2 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	查結果 】承認							
10	2332-2	バイオフィルム制御薬クラリスロマイシンの川崎病再燃抑制効	小児科	医師•研究者	変更申請			
		果に関する検証的試験ー多施設共同ランダム化比較第3相試験―		主導型多施				
		CLARITY study		設研究				
資料 2332-2 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								
a parameter region () a series								

■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 (12/20)

	No.	研究課題名	部署名	対象区分	審査区分	審査日	承認日	
1.	1. 承認 (5件)							
1	2339	高齢脳卒中患者における回復期リハビリテーション病院退院時の歩行自立可否に影響する発症2週目までの要因分析と歩行自立予測モデル作成	リハビリテ ーション部	自主研究	新規申請	2016/12/20	2016/12/20	
2	2380	Conners 'Adult ADHD Rating Scale 日本語版を実施された患者プロフィールについての検討	精神科	自主研究	新規申請	2016/12/20	2016/12/20	
3	2401	当院 ICU で人工呼吸管理を行った小児の 抜管についての検討	麻酔科	自主研究	新規申請	2016/12/20	2016/12/20	
4	2407	第2世代薬剤溶出性ステントで Two-stentingを行なった患者の長期臨床 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	2016/12/20	2016/12/20	
5	2314	岡山県医療機関のがん患者に対する緩和 ケア実施状況調査	緩和ケア科	医師·研究者 主導型多施 設研究	変更申請	2016/12/20	2016/12/20	
2.	2. その他 (2件)							
1	2383	再生不良性貧血に対する同種移植において、移植前処置ならびにドナータイプが 混合キメラ・二次性生着不全に与える影響	血液内科	医師·研究者 主導型多施 設研究	新規申請	2016/12/20		
2	2416	皮下蜂窩織炎様 T 細胞性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	新規申請	2016/12/20		

• (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 (7件)							
1	2397	オルドレブ点滴静注用 150mg 調査	使用成績	臨床検査・感 染症科	製造販売後 調査	実施の適 否	2016/12/28	2016/12/28

2	1554	ヘパリン起因性血小板減少症発症症例の 全国登録調査	血液内科	医師·研究者 主導型多施 設研究	継続の適 否	2016/12/28	2016/12/28
3	1709	一般社団法人日本呼吸器学会「インフルエンザ・インターネット・サーベイ」の 実施に関する研究	呼吸器内科	医師·研究者 主導型多施 設研究	継続の適 否	2016/12/28	2016/12/28
4	1743	医用画像処理ソフトウェアの性能評価に 関する臨床研究	放射線技術 部	自主研究	継続の適 否	2016/12/28	2016/12/28
5	1854	ベイズ推定解析アルゴリズムを用いた BrainCTPerfusion の検討	放射線技術 部	自主研究	継続の適 否	2016/12/28	2016/12/28
6	1905	小児発症ネフローゼ症候群における各種 マーカーによる予後の予測	小児科	自主研究	継続の適 否	2016/12/28	2016/12/28
7	2381	エムプリシティ®点滴静注用300 mg・400 mg 特定使用成績調査	血液内科	製造販売後 調査	継続の適 否	2016/12/28	2016/12/28

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)

(3) 成果報告等

1. 成果報告: 1件

2. 終了(中止・中断)報告: 2件

3. 実施状況報告: 10 件 4. モニタリング報告: 5 件

■3. その他

(1) 医療における個人情報について(徳増)

(2) 3月委員会開催予定日時について

平成29年3月8日(水)17:00~ 於:役員会議室

次回開催: 平成29年2月16日(木)17:00~ 役員会議室

以上