

開催日時	平成22年4月8日(木) 14:30~15:35
開催場所	附属病院地下1階 薬剤部員室
出席委員名	委員長：篠村 恭久 副委員長：宮本 篤、副委員長：齋藤 豪 委員：堀尾 嘉幸、豊田 実、氷見 徹夫、相馬 仁、旗手 俊彦、西井 龍子、猪股 千代子、小澤 なおみ
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【委員長からの報告事項】</p> <p>1 8月 IRB に係る委員長報告事項</p> <p>(1) 化学療法プロトコル審査委員会へ審査依頼を行なった案件</p> <p>次の案件について、化学療法プロトコル審査委員会(8/25)において審査が行なわれ保留となり追加資料の提示後、同委員会にて再審査を行なうことが予定されていることが報告された。</p> <p>(受付番号 21-43)</p> <p>脳神経外科学講座による再発悪性神経膠腫患者を対象とした臨床研究</p> <p>2 3月 IRB に係る委員長報告事項</p> <p>(1) 化学療法プロトコル審査委員会へ審査依頼を行なった案件</p> <p>次の案件について、化学療法プロトコル審査委員会(3/30)において審査が行なわれ承認後、平成22年3月31日、IRB 委員長及び副委員長の合議で承認されたことが報告された。</p> <p>① (受付番号 21-133)</p> <p>皮膚科学講座による悪性黒色腫に係る臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>【審議事項】</p> <p>議題1 (受付番号 21-137)</p> <p>内科学第一講座による胃癌・大腸癌患者を対象とした臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：保留)</p> <p>議題2 (受付番号 21-138)</p> <p>内科学第一講座による胃癌・大腸癌患者を対象とした臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：保留)</p> <p>議題3 (受付番号 21-7281)</p> <p>ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-26866138(bortezomib) の第 I / II 相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの</p>

	<p>妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題 4 (受付番号 21-7292)	<p>ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-26866138(bortezomib)の第 I / II 相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題 5 (受付番号 21-7293)	<p>ヤンセンファーマ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CNT0148 の第 II / III 相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題 6 (受付番号 21-7296)	<p>中外製薬株式会社の依頼によるオクレリズマブの第 II 相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題 7 (受付番号 21-7303)	<p>エーザイ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブの第 III 相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題 8 (受付番号 21-7306)	<p>アボット ジャパン株式会社の依頼による AS 患者を対象としたアダリムマブの第 III 相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題 9 (受付番号 22-7001)	<p>中外製薬株式会社の依頼によるオクレリズマブの第 II 相試験</p> <p>当該治験で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題 10 (受付番号 21-1320)	<p>中外製薬株式会社の依頼によるオクレリズマブの第 II 相試験</p> <p>当該治験薬に係る治験実施計画書等改訂について、引き続き治験を実施</p>

	<p>することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題1 1 (受付番号 21-1321) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-26866138(bortezomib)の第 I / II 相試験 当該治験薬に係る治験実施計画書等改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題1 2 (受付番号 21-1322) エーザイ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブの第 III 相試験 当該治験薬に係る治験実施計画書等改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題1 3 (受付番号 21-3108) 内科学第一講座による切除不能・再発結腸/直腸癌患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題1 4 (受付番号 21-3111) 内科学第一講座による原発性 AL アミロイドーシス患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題1 5 (受付番号 21-3112) 内科学第一講座による高齢者造血疾患患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題1 6 (受付番号 21-3113) 内科学第一講座による急性リンパ性白血病患者に対する同種造血幹細胞移植法に対する臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題1 7 (受付番号 21-3115) 内科学第一講座による多発性骨髄腫患者を対象とした臨床研究</p>
--	---

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題18 (受付番号 21-3116)

内科学第一講座による IgG4 関連腎症に関する研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題19 (受付番号 21-3117)

内科学第一講座による IgG4 関連多臓器リンパ増殖症候群に関する臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題20 (受付番号 21-3118)

内科学第一講座による IgG4 関連多臓器リンパ増殖症候群等に関する臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題21 (受付番号 21-3119)

内科学第一講座による関節リウマチ患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題22 (受付番号 21-3120)

内科学第一講座による抗セントロメア抗体陽性シェーグレン症候群に関する臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題23 (受付番号 21-1299)

アボット ジャパン株式会社の依頼による AS 患者を対象としたアダリムマブの第Ⅲ相試験

当該治験薬に係る治験実施計画書等改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題24 (受付番号 21-1311)

ジェンザイム・ジャパン株式会社の依頼による心ファブリー病患者を対

象とした α -ガラクトシダーゼ A の第Ⅳ相試験

当該治験薬に係る治験実施計画書等改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題25 (受付番号 21-1323)

ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした Z100 の第Ⅲ相試験

当該治験薬に係る治験実施計画書等改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題26 (受付番号 21-1324)

グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による腎癌患者を対象とした GW786034 第Ⅲ相試験

当該治験薬に係る治験実施計画書等改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題27 (受付番号 21-1298)

外科学第一講座による重症感染症患者を対象とした臨床研究

当該臨床研究に係る試験実施計画書等改訂について、引き続き臨床研究を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題28 (受付番号 21-131)

耳鼻咽喉科講座による両側難聴患者を対象とした研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：保留)

議題29 (受付番号 21-134)

放射線医学講座による乳癌患者を対象とした臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題30 (受付番号 21-135)

内科学第四講座による初発未治療の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：保留)

議題31 (受付番号 21-136)

内科学第四講座による 2nd line 以降の既治療慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：保留)

	<p>議題32 (受付番号 21-139) 外科学第一講座による大腸癌患者を対象とした臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：化学療法プロトコル審査委員会の承認後、承認)</p> <p>議題33 (受付番号 21-140) 整形外科科学講座による脊椎関連慢性疼痛患者を対象とした研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題34 (受付番号 21-141) 麻酔科学講座・緩和医療学分野による化学療法誘発性悪心嘔吐に関する臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：保留)</p> <p>議題35 (受付番号 21-142) 内科学第二講座による本態性高血圧症患者を対象とした臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：保留)</p> <p>議題36 (受付番号 21-143) 内科学第四講座による進行・再発結腸直腸癌患者を対象とした臨床研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：化学療法プロトコル審査委員会の承認後、承認)</p> <p>議題37 (受付番号 21-7276) アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした ZD4054 の第Ⅲ相試験 当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題38 (受付番号 21-7286) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PAH 患者を対象とした GSK1325760 の第Ⅲ相試験 当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題39 (受付番号 21-7287) ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛、CRP S又は術後疼痛症候群患者を対象とした JNS020QD の第Ⅲ相試験 当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
--	---

	<p>議題40 (受付番号 21-7288)</p> <p>ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした JNS020QD の第Ⅲ相長期試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
	<p>議題40 (受付番号 21-7289)</p> <p>ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした JNS020QD の第Ⅲ相長期試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
	<p>議題40 (受付番号 21-7288)</p> <p>ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした JNS020QD の第Ⅲ相長期試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
	<p>議題41 (受付番号 21-7289)</p> <p>協和発酵キリン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW-6002 の第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
	<p>議題42 (受付番号 21-7290)</p> <p>協和発酵キリン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした KW-6002 の第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
	<p>議題43 (受付番号 21-7291)</p> <p>田辺三菱製薬株式会社の依頼による FTY720 の第Ⅱ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
	<p>議題44 (受付番号 21-7294)</p> <p>ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による ICL670 の第Ⅱ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの</p>

	<p>妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題45	<p>(受付番号 21-7295)</p> <p>フレゼニウス カービ ジャパン株式会社の依頼による整形外科手術患者を対象とした HES130/0.4 の第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題46	<p>(受付番号 21-7297)</p> <p>グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による腎癌患者を対象とした GW786034 第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題47	<p>(受付番号 21-7298)</p> <p>株式会社ベネシスの依頼による重症筋無力症患者を対象とした GB-0998 の第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題48	<p>(受付番号 21-7299)</p> <p>アステラス製薬株式会社の依頼による術後静脈血栓塞栓症予防に対する YM150 の第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題49	<p>(受付番号 21-7300)</p> <p>アステラス製薬株式会社の依頼による術後静脈血栓塞栓症予防に対する YM150 の第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>
議題50	<p>(受付番号 21-7302)</p> <p>ファイザー株式会社の依頼による転移性腎細胞癌患者を対象とした AXITINIB(AG-013736)の第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p>

- 議題51 (受付番号 21-7304)
 第一三共株式会社の依頼による症候性静脈血栓塞栓症患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ相試験
 当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)
- 議題52 (受付番号 21-7311)
 第一三共株式会社の依頼による症候性静脈血栓塞栓症患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ相試験
 当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)
- 議題53 (受付番号 21-7310)
 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病患者を対象としたOPC-14597の第Ⅲ相試験
 当該治験で発生した副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。(審議結果：承認)
- 議題54 (受付番号 21-3071)
 麻酔学講座による硬膜外腔穿刺に対する研究
 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)
- 議題55 (受付番号 21-3072)
 放射線医学講座による脊椎圧迫骨折患者を対象とした臨床研究
 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)
- 議題55 (受付番号 21-3073)
 放射線医学講座による局所進行癌患者を対象とした臨床研究
 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)
- 議題56 (受付番号 21-3074)
 整形外科学講座による骨軟部腫瘍に関する研究
 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)
- 議題57 (受付番号 21-3075)

	<p>整形外科学講座による複合性局所疼痛症候群（CRPS）に対する臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p> <p>議題58（受付番号 21-3076） 整形外科学講座による骨肉腫患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p> <p>議題59（受付番号 21-3077） 整形外科学講座による骨肉腫患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p> <p>議題60（受付番号 21-3078） 整形外科手術における腋窩神経ブロックと局所麻酔の有用性に関する臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p> <p>議題61（受付番号 21-3082） 泌尿器科学講座による前立腺肥大症患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p> <p>議題62（受付番号 21-3083） 泌尿器科学講座による前立腺癌患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p> <p>議題63（受付番号 21-3084） 泌尿器科学講座による過活動性膀胱患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p> <p>議題64（受付番号 21-3086） 泌尿器科学講座による前立腺肥大症に伴う排尿障害患者を対象とした臨床研究</p>
--	---

	<p>研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題65 (受付番号 21-3087) 泌尿器科学講座による前立腺癌患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題66 (受付番号 21-3088) 泌尿器科学講座による前立腺癌患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題67 (受付番号 21-3089) 泌尿器科学講座による高すべり性スキンケアパットに関する臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題68 (受付番号 21-3096) 内科学第四講座による治癒切除不能肝細胞癌患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題69 (受付番号 21-3100) 内科学第四講座による胃食道逆流症患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：保留)</p> <p>議題70 (受付番号 21-3101) 内科学第四講座による胃食道逆流症患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：保留)</p> <p>議題71 (受付番号 21-3102) 内科学第四講座による小腸障害患者に関する疫学研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：保留)</p>
--	---

- 議題72（受付番号 21-3103）
内科学第四講座による胆道癌患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）
- 議題73（受付番号 21-3104）
内科学第四講座による癌性疼痛患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）
- 議題74（受付番号 21-3121）
形成外科学教室によるケロイド患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）
- 議題75（受付番号 21-3122）
泌尿器科学講座による限局性前立腺癌患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）
- 議題76（受付番号 21-3129）
放射線医学講座による早期咽頭癌患者を対象とした臨床研究（JCOG-701）
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）
- 議題77（受付番号 21-3132）
小児科学講座による乳児急性リンパ性白血病患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）
- 議題78（受付番号 21-3133）
小児科学講座による横紋筋肉腫低リスクA患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）
- 議題79（受付番号 21-3134）
小児科学講座による横紋筋肉腫低リスクB患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題80 (受付番号 21-3136)

小児科学講座による乳幼児重症血友病患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題81 (受付番号 21-3139)

小児科学講座による小児前駆リンパ芽球リンパ腫患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題82 (受付番号 21-3140)

小児科学講座による小児フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題83 (受付番号 21-3142)

小児科学講座による小児髄芽腫/原始神経外胚葉腫瘍(PNET)患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題84 (受付番号 21-3143)

小児科学講座による乳幼児髄芽腫/原始神経外胚葉腫瘍(PNET)患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題85 (受付番号 21-3144)

小児白血病に対してフルダラビンとメルファランを前処置として用いた同種骨髄移植に関する早期第Ⅱ相試験
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題86 (受付番号 21-3146)

小児科学講座による小児急性骨髄性白血病患者を対象とした臨床研究
研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性
について審議した。(審議結果：承認)

議題87 (受付番号 21-3147)

小児科学講座による難治性血球貧食性リンパ組織球症に関する臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性
について審議した。(審議結果：承認)

議題88 (受付番号 21-3148)

小児科学講座による難治性血球貧食性リンパ組織球症に関する臨床研究
(付随研究)

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性
について審議した。(審議結果：承認)

議題89 (受付番号 21-3159)

内科学第四講座による胆道狭窄に関する臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性
について審議した。(審議結果：承認)

議題90 (受付番号 21-3160)

内科学第四講座による脾癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性
について審議した。(審議結果：承認)

議題91 (受付番号 21-3171)

外科学第一講座による直腸癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性
について審議した。(審議結果：承認)

議題92 (受付番号 21-3172)

外科学第一講座による大腸癌肝転移患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性
について審議した。(審議結果：承認)

議題93 (受付番号 21-3173)

外科学第一講座による結腸癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性

について審議した。(審議結果：承認)

議題94 (受付番号 21-3174)

外科学第一講座による手術不能進行・再発大腸癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題95 (受付番号 21-3179)

外科学第一講座による大腸癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題96 (受付番号 21-3180)

外科学第一講座による直腸癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題97 (受付番号 21-3182)

外科学第一講座による結腸癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題98 (受付番号 21-3183)

外科学第一講座による大腸癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題99 (受付番号 21-3184)

外科学第一講座による大腸癌患者を対象とした臨床研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題100 (受付番号 21-3188)

外科学第一講座による大腸癌に関する研究

研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題101 (受付番号 21-3189)

	<p>内科学第三講座による肺高血圧症患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性 について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題102 (受付番号 21-3190) 内科学第三講座による気管支喘息に係る遺伝子解析に関する研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性 について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題103 (受付番号 21-3191) 内科学第三講座による気管支喘息に関する臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性 について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題104 (受付番号 21-3192) 内科学第三講座によるヒトアレルギー患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性 について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題105 (受付番号 21-3193) 内科学第三講座による喘息診断に関する研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性 について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題106 (受付番号 21-3194) 内科学第三講座による呼吸器疾患患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性 について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題107 (受付番号 21-3195) 整形外科科学講座による滑膜肉腫患者を対象とした臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性 について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題108 (受付番号 21-3196) 整形外科科学講座による非円形性細胞軟部肉腫に関する臨床研究 研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性 について審議した。(審議結果：承認)</p>
--	---

	<p>議題109（受付番号 21-3197）</p> <p>外科学第一講座による消化器癌及び内分泌臓器癌患者を対象とした臨床研究</p> <p>研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p> <p>議題108（受付番号 21-3198）</p> <p>外科学第一講座による進行・再発乳癌患者を対象とした臨床研究</p> <p>研究期間が1年を超えるため、臨床研究を継続して行なうことの妥当性について審議した。（審議結果：承認）</p>
<p>特記事項</p>	<p>特になし</p>