

開催日時	平成22年5月13日(木) 14:30~15:25
開催場所	附属病院地下1階 薬剤部員室
出席委員名	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、早坂 鈴子、松山 清治、小澤 なおみ ※篠村委員長が欠席のため宮本副委員長が委員長を代行した。
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 4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(4/30)において審査が行なわれ承認後、平成22年5月11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 21-139)</p> <p>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：承認)</p> <p>② (受付番号 21-143)</p> <p>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：承認)</p> <p>(2) 追加の意見・質問があった審査案件</p> <p>次の案件について、追加の意見・質問事項に対する回答を質問者及び委員長・副委員長が確認の上、平成22年4月22日に承認したことが報告された。</p> <p>《新規》</p> <p>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：承認)</p> <p>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：承認)</p> <p>③ (受付番号 21-131)</p> <p>耳鼻咽喉科学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：承認)</p> <p>④ (受付番号 21-135)</p> <p>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：承認)</p> <p>⑤ (受付番号 21-136)</p> <p>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：</p>

承認)

⑥ (受付番号 21-137)

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：承認)

《継続審査》

① (受付番号 21-3071)

麻酔科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)

【審議事項】

議題1 (受付番号 22-5)

中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験

これまでに得られている非臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題2 (受付番号 22-1)

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：承認)

議題3 (受付番号 22-2)

内科学第二講座による慢性心不全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4 (受付番号 22-3)

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実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題5 (受付番号 22-4)

整形外科科学講座による骨肉腫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：承認)

議題6 (受付番号 22-6)

内科学第三講座による特発性肺線維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：承認)

議題7 (受付番号 22-7)

	<p>泌尿器科学講座による進行性腎細胞癌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：ゲノム委員会の承認後、承認)</p>
議題8 (受付番号 22-8)	<p>脳神経外学講座による脳神経血管内治療に関する登録研究実施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 22-9)	<p>麻酔科学講座による術後疼痛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：承認)</p>
議題10 (受付番号 22-10)	<p>内科学第一講座による胃潰瘍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)</p>
議題11 (受付番号 22-7007)	<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 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12 (受付番号 22-7015)	<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 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13 (受付番号 22-7018)	<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 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14 (受付番号 22-7021)	<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 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15 (受付番号 22-7028)	<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 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>

	<p>議題16 (受付番号 22-7033)  エーザイ株式会社の依頼による筋委縮性側索硬化症患者を対象にした E0302 の第Ⅱ/Ⅲ相試験  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> <p>議題17 (受付番号 22-7034)  エーザイ株式会社の依頼による筋委縮性側索硬化症患者を対象にした E0302 の第Ⅱ/Ⅲ相試験  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> <p>議題18 (受付番号 21-7330)  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  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19 (受付番号 21-7305)  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20 (受付番号 21-7317)  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21 (受付番号 21-7334)  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22 (受付番号 21-7309)  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 CNTO148 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23	<p>(受付番号 21-7328)</p> <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 CNTO148 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24	<p>(受付番号 21-7335)</p> <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 CNTO148 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25	<p>(受付番号 21-7312)</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26	<p>(受付番号 21-7313)</p> <p>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 ZD4055 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26	<p>(受付番号 21-7314)</p> <p>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</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27	<p>(受付番号 22-7315)</p> <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>

	<p>議題28 (受付番号 21-7327)  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29 (受付番号 22-7004)  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30 (受付番号 21-7316)  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  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31 (受付番号 21-7318)  帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の第Ⅱ相後期試験  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32 (受付番号 21-7319)  帝人ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした GGS の第Ⅲ相臨床試験  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33 (受付番号 21-7320)  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  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34 (受付番号 22-7009)  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  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35	<p>(受付番号 21-7321)</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 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36	<p>(受付番号 21-7323)</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 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37	<p>(受付番号 21-7324)</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 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38	<p>(受付番号 22-7002)</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 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39	<p>(受付番号 22-7003)</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 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40	<p>(受付番号 21-7325)</p> <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 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41	<p>(受付番号 21-7329)</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42	<p>(受付番号 21-7331)</p> <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43	<p>(受付番号 22-7006)</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44	<p>(受付番号 22-7008)</p> <p>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、CRPS又は術後疼痛症候群患者を対象としたJNS020QD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45	<p>(受付番号 21-1340)</p> <p>エーザイ株式会社の依頼による筋委縮性側索硬化症患者を対象にしたEO302の第Ⅱ/Ⅲ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 21-1345)</p> <p>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</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 22-1001)</p> <p>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</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 (受付番号 22-1011)

帝人ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした  
GGs の第Ⅲ相臨床試験

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49 (受付番号 22-1022)

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

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50 (受付番号 22-1025)

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51 (受付番号 22-1026)

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  
ZD4055 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52 (受付番号 22-7027)

内科学第一講座による膵癌患者を対象とした臨床研究

当該臨床研究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)

議題53 (受付番号 22-1012)

外科学第一講座による切除不能膵癌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54 (受付番号 22-1013)

麻酔科学講座による局所麻酔薬持続投与の術後鎮痛効果に関する臨床  
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55 (受付番号 22-1015)

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  
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56 (受付番号 21-3069)

皮膚科学講座によるオリゴノールに関する臨床研究  
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57 (受付番号 21-3070)

皮膚科学講座による乾皮症及びアトピー性皮膚炎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58 (受付番号 21-3076)

整形外科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)

議題59 (受付番号 21-3077)

整形外科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)

議題60 (受付番号 21-3081)

難治性または口腔癌治療による口内炎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)

議題62 (受付番号 21-3090)

外科学第一講座による腹腔鏡下手術に対する研究

	<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)</p> <p>議題63 (受付番号 21-3091)          神経内科学講座によるステロイド性骨代謝異常に関する臨床研究          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64 (受付番号 21-3092)          内科学第四講座によるB細胞性非ホジキンリンパ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65 (受付番号 21-3093)          内科学第四講座による再発び慢性大細胞型B細胞性リンパ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66 (受付番号 21-3094)          内科学第四講座による慢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)</p> <p>議題67 (受付番号 21-3095)          内科学第四講座による不耐容の慢性期慢性骨髄性白血病患者に対する臨床研究          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68 (受付番号 21-3099)          内科学第四講座による小腸粘膜傷害に関する臨床試験          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)</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：承認)</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：承認）

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：承認）

議題72（受付番号 21-3105）

皮膚科学講座によるパッチテスト試薬の研究  
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 21-3106）

口腔外科学講座による口腔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 21-3107）

口腔外科学講座による下顎第三大臼歯抜歯に関する研究  
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74（受付番号 21-3110）

内科学第一講座による胃の発赤陥凹性病変に関する臨床研究  
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75（受付番号 21-3114）

内科学第一講座による成人難治性血液悪性腫瘍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 21-3123）

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

	<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77 (受付番号 21-3124)  外科学第一講座による胆管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78 (受付番号 21-3125)  皮膚科学講座による皮膚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79 (受付番号 21-3137)  小児科学講座による小児成熟B細胞性腫瘍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80 (受付番号 21-3138)  小児科学講座による小児前駆リンパ芽球型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)</p> <p>議題81 (受付番号 21-3141)  小児科学講座による小児急性前骨髄球性白血病 (APL) 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82 (受付番号 21-3155)  内科学第四講座による治癒切除不能胆道癌患者を対象にした臨床研究  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82 (受付番号 21-3157)  内科学第四講座による治癒切除不能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)</p>
--	---

議題83 (受付番号 21-3163)

産婦人科学講座による婦人科癌における化学療法実施時の悪心・嘔吐に関する臨床研究

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84 (受付番号 21-3164)

産婦人科学講座による卵巣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85 (受付番号 21-3165)

産婦人科学講座による初期浸潤子宮癌患者に対する臨床研究

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)

議題86 (受付番号 21-3166)

内科学第四講座による難治性再生不良性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 21-3167)

内科学第四講座による微少PNH型血球検出法に関する臨床研究

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 21-3168)

麻酔科学講座による局所麻酔薬持続投与の術後鎮痛効果に関する臨床研究

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89 (受付番号 21-3169)

麻酔科学講座による神経ブロックに関する臨床研究

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 21-3175)

	<p>外科学第一講座による結腸癌患者を対象とした研究 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91 (受付番号 21-3176) 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)</p> <p>議題92 (受付番号 21-3177) 外科学第一講座による転移・再発乳がん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93 (受付番号 21-3181) 外科学第一講座による潰瘍性大腸炎手術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94 (受付番号 21-3185) 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)</p> <p>議題95 (受付番号 21-3186) 神経精神医学講座による統合失調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96 (受付番号 21-3187) 整形外科学講座による変形性関節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97 (受付番号 21-3199) 脳神経外科学講座による顕微鏡下術中血管観察に関する臨床研究 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>
--	---

議題98 (受付番号 21-3200)

内科学第四講座による同種造血幹細胞移植に関する臨床研究  
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99 (受付番号 21-3202)

内科学第四講座による治癒切除不能胆道癌患者を対象にした臨床研究  
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 21-3203)

内科学第四講座による好中球減少性発熱に関する臨床研究  
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101 (受付番号 21-3204)

内科学第四講座による成人難治性血液悪性腫瘍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102 (受付番号 21-3205)

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)

議題103 (受付番号 21-3206)

内科学第四講座による同種造血幹細胞移植後の移植片対宿主病患者に  
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)

議題104 (受付番号 21-3207)

内科学第四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)

特記事項	特になし
------	------