

平成24年度 第3回 札幌医科大学附属病院臨床研究審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成24年6月14日(木) 14:30~15:30
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：齋藤 豪 副委員長：宮本 篤、副委員長：加藤 淳二 委員：堀尾 嘉幸、松本 博志、相馬 仁、旗手 俊彦、西井 龍子、能登谷 孝、 萩原 直美、小澤 なおみ
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題1 (受付番号 24-23) オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応肺癌患者を対象とした OCV-CO1 の第Ⅲ相臨床試験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2 (受付番号 24-24) 鳥居薬品株式会社の依頼による HDM アレルギー性鼻炎患者を対象とした TO-203 の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題3 (受付番号 24-30) 医師主導(自ら治験を実施する者：水口 徹)による第Ⅰ相試験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4 (受付番号 24-19) 内科学第四講座による超音波内視鏡ガイド下穿刺吸引生検法における組織採取の差異に関する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5 (受付番号 24-20) 内科学第四講座による超音波内視鏡検査における消化管鎮痙の有無に関する試験実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題6 (受付番号 24-27) 内科学第三講座による難治性気胸、肺癆、有癭性膿胸に対する気管支充填術の検討実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題7 (受付番号 24-28) 放射線医学講座による画像誘導下強度変調放射線治療の試験実施の妥当</p>

	<p>性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題 7 (受付番号 24-32) 脳神経外科学講座による症候性脳放射線壊死に対する各医学的診断と治療実施の妥当性について審議した。(審議結果：保留)</p> <p>議題 8 (受付番号 24-36) 内科学第四講座による併用療法に治療抵抗性を示した陽性進行・再発胃癌に対する試験実施の妥当性について審議した。(審議結果：化学療法プロトコール審査委員会の承認後、承認)</p> <p>議題 9 (受付番号 24-38) 麻酔科学講座による咽頭鏡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> <p>議題 10 (受付番号 24-14) 耳鼻咽喉科学講座によるヒト鼻粘膜におけるロイコトリエン受容体の発現と機能に関する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 11 (受付番号 24-15) 道民医療推進学講座による「骨肉腫術後化学療法における比較試験」の付随研究 「化学療法を施行した骨肉腫例における探索的研究」実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題 12 (受付番号 24-16) 脳神経外科学講座による脳脊髄液漏出症に関する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 13 (受付番号 24-17) 麻酔科学講座による頭頸部がんの重症粘膜炎についての調査実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題 14 (受付番号 24-18) 内科学第四講座による発作性夜間ヘモグロビン尿症症例の検討実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)</p> <p>議題 15 (受付番号 24-21) 放射線医学講座による食道癌における放射線治療成績に関する研究、食道癌生検標本を用いた治療効果および予後に関する検討実施の妥当性について</p>
--	--

	て審議した。(審議結果：承認)
議題 16 (受付番号 24-22)	公衆衛生学講座による乳がんの症例対照研究実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)
議題 17 (受付番号 24-25)	内科学第一講座による抵抗性リウマチに対する治療法の比較検討実施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 24-26)	内科学第三講座による肺癌における内科症例に対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)
議題 19 (受付番号 24-29)	内科学第四講座による超音波内視鏡ガイド下胆道ドレナージ術お安全性と有用性を検討する多施設共同観察研究実施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 24-31)	内科学第四講座による超音波内視鏡ガイド下胆道ドレナージ術の安全性と有用性を検討する多施設共同観察研究実施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 24-33)	内科学第一講座による急性骨髄性白血病における解析実施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 24-34)	救急医学講座による急性心筋梗塞発症からの時間遅延に関する調査実施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 24-35)	泌尿器科学講座による去勢抵抗性前立腺癌の骨転移患者を対象とした試験実施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 24-37)	CYP2D6遺伝子型と術前タモキシフェン治療効果の関係を解明する前向き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 25 (受付番号 23-7306)

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による Cabazitaxel の第Ⅰ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 26 (受付番号 24-7036)

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による Cabazitaxel の第Ⅰ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 27 (受付番号 24-7037)

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による Cabazitaxel の第Ⅰ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 28 (受付番号 24-7054)

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による Cabazitaxel の第Ⅰ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 29 (受付番号 24-7001)

アステラス製薬株式会社の依頼による ASP3550 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)

議題 30 (受付番号 24-7012)

アステラス製薬株式会社の依頼による ASP3550 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)

議題 31 (受付番号 24-7031)

アステラス製薬株式会社の依頼による ASP3550 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)

議題 32 (受付番号 24-7003)

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 33 (受付番号 24-7038)

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 34 (受付番号 24-7047)

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 35 (受付番号 24-7004)

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 36 (受付番号 24-7039)

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 37 (受付番号 24-7006)

大鵬薬品工業株式会社の依頼による発熱性好中球減少症患者を対象とした YP-18 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 38 (受付番号 24-7019)

大鵬薬品工業株式会社の依頼による発熱性好中球減少症患者を対象と

	<p>した YP-18 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 (受付番号 24-7051)	<p>大鵬薬品工業株式会社の依頼による発熱性好中球減少症患者を対象と した YP-18 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 (受付番号 24-7007)	<p>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 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 (受付番号 24-7050)	<p>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 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 (受付番号 24-7008)	<p>アステラス製薬の依頼による MDV3100 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>
議題 43 (受付番号 24-7009)	<p>アステラス製薬の依頼による MDV3100 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>
議題 44 (受付番号 24-7041)	<p>アステラス製薬の依頼による MDV3100 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>
議題 45 (受付番号 24-7010)	<p>アステラス製薬株式会社の依頼による化学療法未施行の進行性転移</p>

性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MDV3100 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 46 (受付番号 24-7011)

アステラス製薬株式会社の依頼による化学療法未施行の進行性転移
性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MDV3100 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 47 (受付番号 24-7042)

アステラス製薬株式会社の依頼による化学療法未施行の進行性転移
性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MDV3100 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 48 (受付番号 24-7013)

久光製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした HFT-290
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 49 (受付番号 24-7014)

久光製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした HFT-290
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 50 (受付番号 24-7015)

久光製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした HFT-290
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 51 (受付番号 24-7016)

久光製薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛、慢性腰痛及び変形性
関節症患者を対象とした HFT-290 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 24-7017)

久光製薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛、慢性腰痛及び変形性関節症患者を対象とした HFT-290 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 24-7018)

久光製薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛、慢性腰痛及び変形性関節症患者を対象とした HFT-290 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 24-7020)

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 JNSO20QD 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 55 (受付番号 24-7021)

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 JNSO20QD 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 56 (受付番号 24-7022)

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 JNSO20QD 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 57 (受付番号 24-7040)

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 JNSO20QD 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 58 (受付番号 24-7024)

ユーシービージャパン株式会社 の依頼による部分発作を有するてんか

	<p>ん患者を対象とした L059 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 59	<p>(受付番号 24-7025)</p> <p>ユーシービージャパン株式会社 の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした L059 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 60	<p>(受付番号 24-7026)</p> <p>ユーシービージャパン株式会社 の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした L059 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 61	<p>(受付番号 24-7052)</p> <p>ユーシービージャパン株式会社 の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした L059 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 62	<p>(受付番号 24-7027)</p> <p>武田バイオ開発センター株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした TAK-700 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 63	<p>(受付番号 24-7028)</p> <p>武田バイオ開発センター株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした TAK-700 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 64	<p>(受付番号 24-7029)</p> <p>大塚製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチ患者を対象とした CDP870 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 65 (受付番号 24-7035)
 大塚製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチ患者を対象とした CDP870 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 66 (受付番号 24-7048)
 大塚製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチ患者を対象とした CDP870 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 67 (受付番号 24-7030)
 アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による NS-304 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)
- 議題 68 (受付番号 24-7032)
 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 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 69 (受付番号 24-7034)
 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)
- 議題 70 (受付番号 24-7043)
 大鵬薬品工業株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした S-1 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 71 (受付番号 24-7045)
 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による腎摘出後の限局性また

	<p>は局所進行性腎細胞癌患者を対象とした GW786034 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 72	<p>(受付番号 24-7049) 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 73	<p>(受付番号 24-7044) 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 74	<p>(受付番号 24-7057) 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 75	<p>(受付番号 24-7046) 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>
議題 75	<p>(受付番号 24-7063) 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 76	<p>(受付番号 24-7053) 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 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)</p>
議題 77	<p>(受付番号 24-7055) 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</p>

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 78 (受付番号 24-7056)

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
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 79 (受付番号 24-7060)

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
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 80 (受付番号 24-7064)

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
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 81 (受付番号 24-1039)

大塚製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチ患者を対象とした CDP870 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 82 (受付番号 24-1043)

大鵬薬品工業株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした S-1 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 83 (受付番号 24-1045)

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 84 (受付番号 24-1052)

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 85 (受付番号 24-1057)

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 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 86 (受付番号 24-1058)

グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による腎摘出後の限局性または局所進行性腎細胞癌患者を対象とした GW786034 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 87 (受付番号 24-1061)

アステラス製薬の依頼による MDV3100 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)

議題 88 (受付番号 24-1063)

久光製薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛、慢性腰痛及び変形性関節症患者を対象とした HFT-290 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 89 (受付番号 24-1064)

ユーシービージャパン株式会社 の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした L059 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 90 (受付番号 24-1036)

放射線医学講座による上咽頭癌患者を対象とした臨床研究

当該臨床研究に係る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 91 (受付番号 24-1040)

麻酔学講座による Radical-7 に関する臨床研究

	<p>当該臨床研究に係る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)</p> <p>議題 92 (受付番号 24-1049) 医療薬学による高度催吐性化学療法施行時の嘔吐に関する二重盲検ランダム化比較試験 当該臨床研究に係る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)</p> <p>議題 93 (受付番号 24-1056) 内科学第四講座による膵管内乳頭粘液性腫瘍に関する臨床研究 当該臨床研究に係る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)</p> <p>議題 94 (受付番号 24-1059) 内科学第四講座によるDiclofenacのERCP後膵炎予防効果に関する臨床研究 当該臨床研究に係る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)</p> <p>議題 95 (受付番号 24-3006) 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>
特記事項	特になし