

平成25年度 第1回 札幌医科大学附属病院臨床研究審査委員会 審査結果の概要

開催日時	平成25年4月30日(火)
開催場所	保健医療学部1階 会議室
出席委員名	委員長 : 齋藤 豪 副委員長: 宮本 篤 委員: 堀尾 嘉幸、相馬 仁、旗手 俊彦、西井 龍子、能登谷 孝、齋藤 重幸、 工藤 美幸、内山 英一、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 24-213) 産婦人科学講座による着床前診断の臨床研究の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 24-205) COOL-ARREST JP: 内因性心停止・心拍再開後患者に対する低体温療法のピボタル試験の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 24-206) TRM-1106 の多施設共同比較臨床試験(PhaseⅢ) の実施の妥当性について審議した。(審議結果: 承認)</p> <p>議題4 (受付番号 24-207) TRM-1106 の多施設共同一般臨床試験(PhaseⅢ) の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 24-208) GM111 の多施設共同臨床試験の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 24-201) 麻酔科学講座による医療機器に関する臨床研究の実施の妥当性について審議した。(審議結果: 保留)</p> <p>議題7 (受付番号 24-214) 泌尿器科学講座による療法の安全性に関するランダム化比較試験の実施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 24-202)

看護学第二講座による小児がん経験者を対象とした観察研究の実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題 9 (受付番号 24-204)

小児科学講座による急性胃腸炎に関する疫学調査の実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題 10 (受付番号 24-209)

腫瘍・血液内科学講座による軽症・中等症急性胆管炎に対する治療法に係る多施設共同試験の実施の妥当性について審議した。  
(審議結果：承認)

議題 11 (受付番号 24-210)

腫瘍・血液内科学講座による超音波内視鏡ガイド下穿刺吸引法の安全性に関する多施設共同観察研究の実施の妥当性について審議した。(審議結果：承認)

議題 12 (受付番号 24-211)

呼吸器外科学による冠動脈疾患合併肺がん患者に関する臨床研究の実施の妥当性について審議した。  
(審議結果：承認)

議題 13 (受付番号 24-212)

麻酔科学講座による胸部・胸腹部大動脈瘤手術に関する臨床研究の実施の妥当性について審議した。  
(審議結果：承認)

議題 14 (受付番号 24-215)

呼吸器・アレルギー内科学講座による肺がんに関する観察研究の実施の妥当性について審議した。  
(審議結果：承認)

議題 15 (受付番号 24-7394)

アステラス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重篤有害事象について、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 16 (受付番号 24-7396)

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膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 17 (受付番号 24-7405)

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膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 18 (受付番号 25-7001)

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膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 19 (受付番号 25-7017)

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膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 20 (受付番号 25-7021)

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膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 21 (受付番号 25-7397)

ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の第Ⅲ相試験

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 22 (受付番号 25-7016)

ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨腫患者を対象とした BMS-901608 の第Ⅲ相試験

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 23 (受付番号 24-7384)

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

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 24 (受付番号 24-7391)

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

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 25 (受付番号 25-7022)

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

当該治験で発生した重篤有害事象について、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 26 (受付番号 24-7363)

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 24-7365)

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 24-7392)

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 24-7367)

日本新薬株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症 (PAH) 患者を対象とした ACT-064992 (Macitentan) 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 30 (受付番号 24-7403)

日本新薬株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症 (PAH) 患者を対象とした ACT-064992 (Macitentan) 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 31 (受付番号 24-7368)

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 24-7385)

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 24-7393)

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 24-7369)

ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 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 35 (受付番号 24-7374)

ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 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 24-7389)

ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 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 24-7395)

ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 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 24-7370)

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膵癌患者を対象とした OCV-C01 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)

議題 39 (受付番号 24-7378)

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膵癌患者を対象とした OCV-C01 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)

議題 40 (受付番号 24-7371)

血管新生阻害剤による治療歴を有する進行性又は転移性淡明細胞型腎細胞がん患者において ONO-4538/BMS-936558 とエベロリムスを比較する無作為化非盲検第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 41 (受付番号 24-7372)

血管新生阻害剤による治療歴を有する進行性又は転移性淡明細胞型腎細胞がん患者において ONO-4538/BMS-936558 とエベロリムスを比較する無作為化非盲検第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 42 (受付番号 24-7379)

血管新生阻害剤による治療歴を有する進行性又は転移性淡明細胞型腎細胞がん患者において ONO-4538/BMS-936558 とエベロリムスを比較する無作為化非盲検第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 43 (受付番号 24-7380)

血管新生阻害剤による治療歴を有する進行性又は転移性淡明細胞型腎細胞がん患者において ONO-4538/BMS-936558 とエベロリムスを比較する無作為化非盲検第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 44 (受付番号 24-7398)

血管新生阻害剤による治療歴を有する進行性又は転移性淡明細胞型腎細胞がん患者において ONO-4538/BMS-936558 とエベロリムスを比較する無作為化非盲検第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 45 (受付番号 24-7373)

MDT-2211 腎デナビーションシステムを用いた治療抵抗性高血圧患者に対する臨床試験

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)

議題 46 (受付番号 24-7401)

MDT-2211 腎デナビーションシステムを用いた治療抵抗性高血圧患者に対する臨床試験

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)

議題 47 (受付番号 24-7375)

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 24-7377)

第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした SUN Y7017 (メマンチン塩酸塩) の製造販売後臨床試験

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)

議題 49 (受付番号 24-7400)

第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした SUN Y7017 (メマンチン塩酸塩) の製造販売後臨床試験

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)

議題 50 (受付番号 24-7381)

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による ENA713D のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第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 24-7382)

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)

議題 52 (受付番号 24-7383)

アステラス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 53 (受付番号 24-7399)

アステラス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 54 (受付番号 24-7387)

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)

議題 55 (受付番号 24-7402)

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)

議題 56 (受付番号 24-7388)

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 24-7390)

第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象とした DR-3355  
注射剤(レボフロキサシン水和物)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 24-7386)

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 59 (受付番号 24-7404)

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 60 (受付番号 24-1350)

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 61 (受付番号 24-1351)

TA-650 の難治性川崎病患者を対象とした臨床試験

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 62 (受付番号 24-1352)

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 63 (受付番号 24-1355)

クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による腎細胞癌患者を対象とした 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 64 (受付番号 24-1356)

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膀胱癌患者を対象とした OCV-CO1 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 65 (受付番号 24-1368)

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 66 (受付番号 24-1307)

救急医学講座による青酸中毒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 67 (受付番号 24-1339)

消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による乳癌幹細胞に関する臨床研究

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)

議題 68 (受付番号 24-1342)

皮膚科学講座による皮膚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 69 (受付番号 24-1345)

皮膚科学講座による悪性黒色腫に係る臨床研究

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)

議題 70 (受付番号 24-1346)

脳神経外科学講座による脳卒中既往症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 71 (受付番号 24-1360)

道民医療推進学講座による特発性前骨髄神経麻痺・後骨間神経麻痺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 72 (受付番号 24-1361)

泌尿器科学講座による膀胱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 73 (受付番号 24-1362)

消化器・免疫・リウマチ内科学講座、腫瘍・血液内科学講座による消化器内視鏡時の抗血栓薬休薬に関わる、血栓症および消化管出血に関する臨床研究

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)

議題 74 (受付番号 24-1363)

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

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 75 (受付番号 24-1364)

消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による乳がん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 76 (受付番号 24-1365)

消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による乳がん患者を対象とした研究

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 77 (受付番号 24-1366)

消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による高齢者原発性乳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 78 (受付番号 24-1367)

消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による高齢者原発性乳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 79 (受付番号 24-9015)

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

当該治験に係るモニタリング報告書について、治験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 24-3158)

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、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 24-3159)

皮膚科学講座による悪性黒色腫に係る臨床研究

研究期間が1年を超えるため、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 24-3160)

脳神経外科学講座による脳卒中既往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、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 24-3162)

消化器・免疫・リウマチ内科学講座による小腸疾患データベースへの症例登録

研究期間が1年を超えるため、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 24-3163)

消化器・免疫・リウマチ内科学講座、腫瘍・血液内科学講座による消化器内視鏡時の抗血栓薬休薬に関わる、血栓症および消化管出血に関する臨床研究

研究期間が1年を超えるため、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 24-3164)

消化器・免疫・リウマチ内科学講座による胃癌に関する研究

研究期間が1年を超えるため、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 24-3165)

腫瘍・血液内科学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、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 24-3166)

消化器・総合、乳腺・内分泌外科学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、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 24-3167)

消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による腹腔鏡下手術に関する臨床研究

研究期間が1年を超えるため、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 24-3168)

消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座による初発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、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 90 (受付番号 24-3169)</p> <p>消化器・総合、乳腺・内分泌外科学講座によるエキノコックス診断薬に関する研究</p> <p>研究期間が1年を超えるため、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 24-3170)</p> <p>腫瘍・血液内科学講座による進行・再発肝細胞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、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 24-3171)</p> <p>病院経営・管理学による植込み型除細動器に関する臨床研究</p> <p>研究期間が1年を超えるため、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 24-3172)</p> <p>眼科学講座によるサルコイドーシスに関する研究</p> <p>研究期間が1年を超えるため、治験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