

平成 29 年度 第 1 回 臨床研究倫理審査委員会 審議事項 および 審議結果

臨床研究倫理審査委員会

開催日時:平成 29 年 4 月 27 日(金)16:00~16:40

場所:緩和病棟 2 階 多目的室

1. 臨床研究(倫理審査)の申請について 責任者: 血液内科 綿本 浩一 (代理:上田 格弘)

①課題名:初発時よりダサチニブが投与され分子遺伝学的完全寛解を 2 年間以上維持した慢性期の成人慢性骨髄性白血病症例に対する薬剤中止試験(D-STOP216 試験)

※今回申請のあった課題の実施の可否について→ 審議結果(承認・条件付き承認・保留・不承認)

②課題名:初発時よりニロチニブが投与され分子遺伝学的完全寛解を 2 年間以上維持した慢性期の成人慢性骨髄性白血病症例に対する薬剤中止試験(N-STOP216 試験)

※今回申請のあった課題の実施の可否について→ 審議結果(承認・条件付き承認・保留・不承認)

③課題名:心血管系高リスク因子を有する DLBCL に対する R-CEOP の有効性

※今回申請のあった課題の実施の可否について→ 審議結果(承認・条件付き承認・保留・不承認)

2. 臨床研究(倫理審査)の申請について 責任者: 薬局 山本 泰大

①課題名:ロイケリン散分包調剤時の飛散状況確認、ならびに清掃処理法に関する研究

※今回申請のあった課題の実施の可否について→ 審議結果(承認・条件付き承認・保留・不承認)

②課題名:がん患者に対するオキシコドン注射液の呼吸困難感の改善効果に関する後ろ向き調査

※今回申請のあった課題の実施の可否について→ 審議結果(承認・条件付き承認・保留・不承認)

3. 臨床研究(倫理審査)の申請について 責任者: 血液内科 綿本 浩一 (代理: 薬局 戸田 康裕)

本研究は平成 18 年 12 月 13 日に実施の承認を得ているが、今回以下の変更を申請する。

1.実施計画書の変更

課題名:血液疾患登録

※今回申請のあった課題の実施の可否について→ 審議結果(承認・条件付き承認・保留・不承認)