

開催日時	2022年3月16日(17:55~18:30)
開催場所	医療法人原三信病院 第4会議室
出席委員名	・林 真 ・高木 陽一 ・当間 宏樹 ・野口 賢一 ・宮崎 さとみ ・藤 美佐代 ・栗崎 淳子 ・松井 勇二郎 ・宮本 亮 ・武井 信介 ・光安 正哉 記録議事進行:柴田房美
審議内容 および 審議結果	<p><b>1. 実施中の審議案件</b></p> <p><b>議題 1.</b> [ニューベクオ錠特定使用成績調査(長期調査) DAROL:遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたダロルタミドの観察研究] ・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。 <b>審議結果:承認</b></p> <p><b>議題 2.</b> [新規ミトコンドリア検出技術を用いた精子の高感度機能評価法の開発] ・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。 <b>審議結果:承認</b></p> <p><b>議題 3.</b> [新規ミトコンドリア検出技術を用いた精子の高感度機能評価法の開発] ・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。 <b>審議結果:承認</b></p> <p><b>議題 4.</b> [膀胱癌に対する根治的膀胱全摘除術の包括的調査:多機関共同観察研究] ・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。 <b>審議結果:承認</b></p> <p><b>議題 5.</b> [上部消化管内視鏡検査における胃癌検出を低下させる因子の検討とLCI併用に伴う検出能上昇の検証] ・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。 <b>審議結果:承認</b></p>

審議内容  
および  
審議結果

議題 6.

[上部消化管内視鏡検査における胃癌検出を低下させる因子の検討と LCI 併用に伴う検出能上昇の検証]

・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 7.

[上部消化管内視鏡検査における胃癌検出を低下させる因子の検討と LCI 併用に伴う検出能上昇の検証]

・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 8.

[アジア人の非小細胞肺癌における個別化医療の確立を目指した、遺伝子スクリーニングとモニタリングのための多施設共同前向き観察研究:LC-SCRUM-Asia]

・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 9.

[アジア人の非小細胞肺癌における個別化医療の確立を目指した、遺伝子スクリーニングとモニタリングのための多施設共同前向き観察研究:LC-SCRUM-Asia]

・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 10.

[LOGIK1901「限局型小細胞肺癌に対する予防的全脳照射による認知機能への影響を評価する前向き観察研究」]

・申請内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

審議内容  
および  
審議結果

議題 11.

[LOGIK1901「限局型小細胞肺癌に対する予防的全脳照射による認知機能への影響を評価する前向き観察研究」]

・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 12.

[SARS-Cov-2 PCR 検査陰性なるも COVID19 感染症と臨床診断されファビピラビルが投与された症例における背景因子と治療効果および副作用の検討(観察研究)]

・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 13.

[SARS-Cov-2 PCR 検査陰性なるも COVID19 感染症と臨床診断されファビピラビルが投与された症例における背景因子と治療効果および副作用の検討(観察研究)]

・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 14.

[COVID-19 に関するレジストリ研究]

・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 15.

[COVID-19 に関するレジストリ研究]

・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

<p>審議内容 および 審議結果</p>	<p>議題 16. [ファビピラビル等の抗ウイルス薬が投与された COVID-19 患者の背景因子と治療効果の検討(後ろ向き観察研究)] ・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p> <p>議題 17. [ファビピラビル等の抗ウイルス薬が投与された COVID-19 患者の背景因子と治療効果の検討(後ろ向き観察研究)] ・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p> <p>議題 18. [非小細胞肺癌における薬物治療耐性後の個別化医療の確立を目指した、遺伝子スクリーニングとモニタリングのための多施設共同前向き観察研究(LC-SCRUM-TRY)] ・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p> <p>議題 19. [非小細胞肺癌における薬物治療耐性後の個別化医療の確立を目指した、遺伝子スクリーニングとモニタリングのための多施設共同前向き観察研究(LC-SCRUM-TRY)] ・申請書類内容について確認し、研究継続の妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p>
<p>報告内容</p>	<p>議題 20. [人工知能による深層学習技術を用いた読影報告書緊急度自動判定技術の開発] ・研究の終了について報告された。</p> <p>議題 21. [直視型超音波内視鏡検査を用いた膵臓スクリーニングの有用性の検証] ・研究の終了について報告された。</p>

<p>報告内容</p>	<p>2. 実施中の報告案件</p> <p>議題 22.          [尿路上皮癌に対する抗がん剤治療についてのアンケート調査]          ・中央一括審査結果通知書について報告した。(新規申請)</p> <p>議題 23.          [HAM 患者レジストリ{HAM ねっと}を活用した病態解明および治療法・予防法の開発に関する研究【RADDAR-J [0-1]】]          ・中央一括審査結果通知書について報告した(新規申請)</p> <p>議題 24.          [JCOG1905:進行性腎細胞癌に対するPD-1 経路阻害薬の継続と休止に関するランダム化比較第Ⅲ相試験]          ・認定倫理審査委員会審査結果を報告した。(有害事象)</p> <p>議題 25.          [急性前骨髄球性白血病に対する治療プロトコール FBMTG APL2017]          ・認定倫理審査委員会審査結果を報告した。(変更申請)</p> <p>議題 26.          [未治療高齢者多発性骨髄腫に対する新規薬剤を用いた寛解導入療法、自家末梢血幹細胞移植、地固め・維持療法の有効性と安全性を確認する第Ⅱ相臨床試験-FBMTG EMM17-]          ・認定倫理審査委員会審査結果を報告した。(変更申請)</p> <p>議題 27.          [成人急性リンパ性白血病に対する治療プロトコール ALL/MRD2019]          ・認定倫理審査委員会審査結果を報告した。(定期報告)</p> <p>議題 28.          [子供をドナーとしたHLA 半合致移植を受けた親の心理に関する質的研究]          ・終了報告書の誤記を修正し再度報告された。</p>
<p>特記事項</p>	<p>2022年4月度、開催予定:2022年4月20日(18:00~18:30)第4会議室</p>