

令和元年度 第3回 臨床研究倫理審査委員会議事概要

臨床研究倫理審査委員会の所在地及び名称	所在地 佐賀市鍋島5-1-1 名称 佐賀大学医学部附属病院臨床研究倫理審査委員会				
開催年月日及び審議時間、開催場所	2019年6月3日(月) 14:00～14:15 小会議室				
臨床研究倫理審査委員会委員の氏名・職名 ※出欠 ○：出席委員 ×：欠席委員	氏名	所属・職名		出欠	備考
	1	門司 晃	精神神経科・教授	○	・委員長 ・自然科学の有識者
	2	安西 慶三	肝臓・糖尿病・内分泌内科 ・教授	○	自然科学の有識者
	3	末岡榮三朗	臨床検査医学・教授	○	自然科学の有識者
	4	成澤 寛	皮膚科・教授	○	自然科学の有識者
	5	横山 正俊	産科婦人科・教授	○	自然科学の有識者
	6	多田 芳史	膠原病・リウマチ内科 ・准教授(診療教授)	○	自然科学の有識者
	7	平川奈緒美	ペインクリニック・緩和科 ・准教授(診療教授)	○	自然科学の有識者
	8	川口 淳	地域医療科学教育センター ・教授	○	病院長が必要と認めたと有識者
	9	木村早希子	薬剤部・副部長	○	病院長が必要と認めたと有識者
	10	吉田ひとみ	看護部・副部長	×	自然科学の有識者
	11	三浦 直	経営管理課・課長	○	一般の立場を代表する者
	12	中山 泰道	佐賀大学経済学部 法政策講座・准教授	○	・人文・社会科学の有識者 ・当院に所属しない者
	13	松尾 雅則	外部委員	○	・人文・社会科学の有識者 ・当院に所属しない者
	14	福井 道雄	外部委員	○	・一般の立場を代表する者 ・当院に所属しない者
出席者 13名					

審議・その他報告事項

項目	件数	内訳	審査結果
審査	2 件	新規 1 件	修正の上で承認 1 件
		変更 1 件	承認 1 件
報告	80 件	新規(迅速審査)8 件・変更(迅速審査) 6 件・ 継続 27 件・中止 2 件・終了 36 件・ 議事概要 1 件	

審議・その他報告事項は以下の通り。

1)-1 臨床研究新規申請の審議について

1 脊椎疾患（脊椎後縦靭帯骨化症、腰部脊柱管狭窄症）の腸内細菌叢の検討

研究責任者：整形外科 森本 忠嗣

研究期間：倫理審査委員会承認日～2022年03月31日

審査結果：修正の上で承認

審査結果の主な理由(条件)：「同意書(交付用)」にある住所の記入欄を削除すること。

1)-2 臨床研究変更申請の審議について

1 未熟児の発達における机内環境の関与についての研究

研究責任者：小児科 松尾 宗明

変更内容：実施計画・同意書・研究分担者・研究期間・症例数・解析項目・検査項目の変更・
採取検体の変更・謝礼の追加

審査結果：承認

2)-1 臨床研究新規申請 迅速審査の報告(5/27付け実施分)

1 心不全の発症・重症化の高精度予測とそれに基づく最適な治療法の開発のための心不全レジ ストリ

研究責任者：循環器内科 野出 孝一

研究期間：2019年5月27日～2024年3月31日

審査結果：承認

2 内科系医療技術負荷度調査

研究責任者：循環器内科 野出 孝一

研究期間：2019年5月27日～2020年6月30日

審査結果：承認

3 GEM/CDDP/S-1（GCS）療法不応または不耐後の切除不能胆道癌に対する二次治療の有効性に関 する多施設共同後ろ向き観察研究：KHB01401-3A

研究責任者：血液・腫瘍内科 柏田 知美

研究期間：2019年5月27日～2020年9月30日

審査結果：承認

4 KHB01401 附随研究：切除不能胆道癌肺転移に対する GEM/CDDP/S-1 と GEM/CDDP の有用性の比 較検討（KHB01401-3B）

研究責任者：血液・腫瘍内科 柏田 知美

研究期間：2019年5月27日～2021年3月31日

審査結果：承認

5 新規乾癬患者の疫学調査

研究責任者：皮膚科 鶴田 紀子

研究期間：2019年5月27日～2022年3月31日

審査結果：承認

6 潰瘍性大腸炎合併大腸癌に対するランダム化比較試験後のフォローアップスタディ

研究責任者：消化器内科 坂田 資尚

研究期間：2019年5月27日～2023年12月31日

審査結果：承認

7 新しい敗血症診断基準（sepsis-3）による多施設前向き登録研究

研究責任者：高度救命救急センター 阪本 雄一郎

研究期間：2019年5月27日～2020年12月31日

審査結果：承認

8 転倒・転落の院内インシデント報告事例に関する後方視的臨床研究

研究責任者：医療安全管理室 木村 晋也

研究期間：2019年5月27日～2021年3月31日

審査結果：承認

2)-2 臨床研究実施計画等の変更 迅速審査の報告(5/27付け実施分)

1 10mm以下の十二指腸非乳頭部上皮性腫瘍に対するCold Snare Polypectomyの有効性および安全性に関する非ランダム化検証的試験

研究責任者：光学医療診療部 下田 良

変更内容：実施計画・同意書・研究分担者・CRF

審査結果：承認

2 肺高血圧患者に関する前向き大規模実態調査

研究責任者：循環器内科 野出 孝一

変更内容：実施計画・研究期間・症例数・オプトアウト

審査結果：承認

3 免疫チェックポイント阻害薬ニボルマブが誘発する1型糖尿病、間質性肺炎の発症に関連する原因遺伝子多型・変異の探索的研究

研究責任者：呼吸器内科 荒金 尚子

変更内容：実施計画・同意書・研究分担者・研究期間・共同研究機関の変更・オプトアウトの追加

審査結果：承認

- 4 日本小児白血病リンパ腫研究グループ (JPLSG)における小児血液腫瘍性疾患を対象とした前方視的疫学研究 (JPLSG-CHM-14)
研究責任者：小児科 西 眞範
変更内容：実施計画・同意書・試料取り扱い手順書の追加
審査結果：承認

- 5 MID-NET におけるデータベースと他の DB との連携手順の開発研究
研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
変更内容：実施計画・研究期間・オプトアウト
審査結果：承認

- 6 術前中止薬管理アプリの開発と有効性・安全性評価
研究責任者：医療安全管理室 木村 晋也
変更内容：実施計画・オプトアウト
審査結果：承認

2)-3 臨床研究実施報告(継続)

- 1 抗血栓薬服用中の非静脈瘤性上部消化管出血症例における内視鏡的止血術後の抗血栓薬再開についての多施設共同研究
研究責任者：消化器内科 坂田 資尚
研究期間：2018年1月9日～2020年3月31日
実施数/予定数(実施率)：5/5 (全体 40) (100%)
公表の有無：無

- 2 肝細胞癌腫瘍マーカーのサーベランスにおける有用性の構築をめざした多施設共同研究
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2014年10月7日～2020年9月22日
実施数/予定数(実施率)：20/30 (全体 1000) (60%)
公表の有無：無

- 3 C型慢性肝疾患を対象とした Direct acting Antivirals (DAA) 製剤を含む治療の検討
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2015年12月7日～2020年7月31日
実施数/予定数(実施率)：250/300 (全体 1000) (83%)
公表の有無：無

- 4 C型肝炎ウイルス感染に対する DAA 製剤による治療前後の耐糖能評価の後方視的臨床研究
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2016年8月1日～2020年3月31日
実施数/予定数(実施率)：100/200 (全体 450) (50%)
公表の有無：無

- 5 抗 A 型肝炎ウイルス IgM 抗体陽性国内血清パ^ルの整備
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2016 年 11 月 7 日～2020 年 3 月 31 日
実施数/予定数(実施率)：0/5 (全体 100) (0%)
公表の有無 : 無
- 6 HCV 経口抗ウイルス薬による発癌抑制効果の検証
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2017 年 2 月 6 日～2019 年 10 月 31 日
実施数/予定数(実施率)：0/5 (全体 120) (0%)
公表の有無 : 無
- 7 C 型肝炎インターフェロン^α治療の実態と不成功例に対する全国規模の診療指針に関する研究(多施設共同)
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2017 年 7 月 3 日～2020 年 3 月 31 日
実施数/予定数(実施率)：15/10 (全体 200) (150%)
公表の有無 : 予定有
- 8 非アルコール性脂肪性肝疾患における Transient elastography XL probe の有用性
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2017 年 8 月 7 日～2023 年 3 月 31 日
実施数/予定数(実施率)：40/50 (全体 200) (80%)
公表の有無 : 無
- 9 慢性肝疾患に対する非侵襲的線維化評価法の診断能の検討
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2017 年 10 月 2 日～2022 年 3 月 31 日
実施数/予定数(実施率)：40/100 (全体 500) (40%)
公表の有無 : 無
- 10 C 型慢性肝疾患に対するダクタスビ^ル(DCV)+アスナ^レビ^ル(ASV)+ベクラ^ブビ^ル(BCV)併用療法の有効性と安全性の検討(多施設共同研究)
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2017 年 12 月 18 日～2020 年 3 月 31 日
実施数/予定数(実施率)：5/5 (全体 500) (100%)
公表の有無 : 無
- 11 医療機関における職業実態調査
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2018 年 1 月 30 日～2019 年 9 月 30 日
実施数/予定数(実施率)：415/400 (全体 10000) (104%)
公表の有無 : 無

- 12 進行肝細胞癌に対するリゲ-パ[®]-動注化学療法[®]の臨床効果と安全性の評価
研究責任者：保健管理センター 尾崎 岩太
研究期間：2013年4月9日～2022年3月31日
実施数/予定数(実施率)：30/50 (60%)
公表の有無：無
- 13 骨髄不全患者における、PNH型血球割合とPNH関連の臨床症状を経時的にみる観察研究
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間：2016年8月1日～2023年5月31日
実施数/予定数(実施率)：25/25 (全体2400) (100%)
公表の有無：無
- 14 ヒトTリンパ球向性ウイルス(HTLV-1)陽性者、形質細胞性骨髄腫患者における免疫動態解析【再申請】
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間：2017年8月7日～2019年3月31日
実施数/予定数(実施率)：7/40 (全体65) (17.5%)
公表の有無：予定有
- 15 JALSG参加施設において新規に発症した全AML、全MDS、全CMML症例に対して施行された治療方法と患者側因子が5年生存率に及ぼす影響を検討する観察研究(前向き臨床観察研究)―JALSG GS17―
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間：2017年9月4日～2026年3月31日
実施数/予定数(実施率)：18/15 (全体4900) (120%)
公表の有無：予定有
- 16 膵癌術前化学療法としてのGemcitabine+S-1療法(GS療法)の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験(Prep-02/JSAP-05)
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2013年10月9日～2019年12月31日
実施数/予定数(実施率)：1/20 (全体360) (33%)
公表の有無：無
- 17 症例登録システムを用いた腹腔鏡下肝切除術の安全性に関する検討～前向き多施設共同研究～
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2016年2月1日～2020年3月31日
実施数/予定数(実施率)：50/20 (全体1000) (250%)
公表の有無：無

- 18 術前治療後膵癌切除例の予後予測因子に関する臨床病理組織学的後ろ向き観察研究
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2017年5月1日～2019年12月31日
実施数/予定数(実施率)：0/適格全例(全体500)(-)
公表の有無：無
- 19 腹腔鏡下膵切除術の安全性に関する検討～前向き観察多施設共同研究～
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2017年8月7日～2020年12月31日
実施数/予定数(実施率)：7/20(適格全例)(35%)
公表の有無：無
- 20 根治切除(R0)不能局所進行膵癌に対する Gemcitabine+nab-Paclitaxel 療法の有用性に関する前向き多施設共同研究
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2018年1月9日～2020年12月31日
実施数/予定数(実施率)：0/適格全例(全体37)(-)
公表の有無：無
- 21 本邦における正常小児の排尿機能に関する研究
研究責任者：泌尿器科 野口 満
研究期間：2012年11月12日～2020年3月31日
実施数/予定数(実施率)：40/150(全体200)(27%)
公表の有無：予定有
- 22 排尿障害と膀胱癌再発の関連解析
研究責任者：泌尿器科 野口 満
研究期間：2016年12月5日～2021年3月31日
実施数/予定数(実施率)：46/100(全体300)(46%)
公表の有無：予定有
- 23 先天性男性生殖器疾患・性分化疾患・生殖機能障害の遺伝子解析による疾患成立機序の解明と新規治療法の開発
研究責任者：泌尿器科 野口 満
研究期間：2017年1月10日～2020年3月31日
実施数/予定数(実施率)：21/30(適格全例)(70%)
公表の有無：予定有

24 未熟児の発達における milieu 環境の関与についての研究

研究責任者：小児科 松尾 宗明

研究期間：2015年12月7日～2019年3月31日

実施数/予定数(実施率)：13/90 (全体 105) (10%)

公表の有無 : 無

25 小児固形腫瘍観察研究

研究責任者：小児科 西 眞範

研究期間：2016年7月4日～2024年12月31日

実施数/予定数(実施率)：20/適格全例 (適格全例) (-%)

公表の有無 : 無

26 20歳未満に発症する血液疾患と小児がんに関する疫学研究

研究責任者：小児科 西 眞範

研究期間：2017年6月5日～2021年12月31日

実施数/予定数(実施率)：118/適格全例 (適格全例) (-%)

公表の有無 : 無

27 髄芽腫における Gli3 発現の臨床的意義の検討

研究責任者：小児科 西 眞範

研究期間：2017年12月18日～2020年3月31日

実施数/予定数(実施率)：0/3 (0%)

公表の有無 : 予定有

2)-4 臨床研究実施報告(中止)

1 大量輸血戦略導入前後における外傷初期診療中の輸液・輸血量の変化について

研究責任者：先進外傷治療学講座 井上 聡

研究期間：2018年1月30日～2020年3月31日

実施数/予定数(実施率)：40/100 (40%)

公表の有無 : 無

2 重症病態における腸内細菌叢変化の分析

研究責任者：高度救命救急センター 梅香 満

研究期間：2015年8月3日～2017年3月31日

実施数/予定数(実施率)：0/50 (0%)

公表の有無 : 無

2)-5 臨床研究実施報告(終了)

- 1 睡眠中発症および発症時刻不明の脳梗塞患者に対する静注血栓溶解療法の有効性と安全性に関する臨床試験
研究責任者：神経内科 薬師寺 祐介
研究期間：2016年10月14日～2020年3月31日
実施数/予定数(実施率)：4/3 (全体300) (133%)
公表の有無：予定有
- 2 非アルコール性脂肪肝炎(NASH)に対する血清バイオマーカーを用いた新たなスコアリングシステムの診断能の検討
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2015年8月3日～2018年3月31日
実施数/予定数(実施率)：15/15 (全体400) (100%)
公表の有無：済
- 3 ロシニリッチアミノ酸含有食品(アミノケア®ゼリーロシソ 40)が非アルコール性脂肪性肝疾患症例における運動療法に与える効果
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2015年9月11日～2019年3月31日
実施数/予定数(実施率)：12/12 (全体20) (100%)
公表の有無：予定有
- 4 潜在患者集団におけるライゾーレム酸性リパーゼ欠損症の出現頻度に関する研究
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2016年3月7日～2018年3月31日
実施数/予定数(実施率)：200/200 (全体1000) (100%)
公表の有無：予定有
- 5 心停止下臓器提供や小児の臓器提供を含む臓器提供の選択肢提示を行う際の理想的な対応のあり方の確立に関する研究
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2016年5月11日～2019年3月31日
実施数/予定数(実施率)：0/10 (全体50) (0%)
公表の有無：無
- 6 「歩くまちづくり」に資する環境構築に関する研究～歩行環境と疾病予防及び公共交通利用の効果的な関連付けのための実証研究～
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2017年5月1日～2020年3月31日
実施数/予定数(実施率)：170/180 (全体330) (52%)
公表の有無：無

- 7 高度腎機能障害を合併するC型慢性肝疾患に対するダクタスビル/アスナプレビル治療の有効性・安全性を検証する観察研究
研究責任者：肝疾患センター 江口 有一郎
研究期間：2017年5月1日～2018年12月31日
実施数/予定数(実施率)：7/7 (全体200) (100%)
公表の有無：予定有

- 8 1年の完全分子遺伝学的効果を有する初発慢性期慢性骨髄性白血病に対するダサニブ治療中断試験(1stDADI-Trial)
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間：2013年5月16日～2019年6月30日
実施数/予定数(実施率)：13/5 (全体100) (260%)
公表の有無：予定有

- 9 2年の完全分子遺伝学的効果を有する慢性期慢性骨髄性白血病に対するイマチニブ治療中断試験(DOMEST Trial)
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間：2013年10月7日～2018年12月31日
実施数/予定数(実施率) 5/5 (全体100) (100%)
公表の有無：済

- 10 再発および難治の成人急性リンパ芽球性白血病に対するクロファリン、エトポシド、シロホスファミド併用化学療法(CLEC療法)の第I/II相試験(JALSG RR-ALL214)
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間：2015年2月2日～2019年10月31日
実施数/予定数(実施率)：0/1 (全体44) (0%)
公表の有無：予定有

- 11 成人T細胞白血病リンパ腫に対する移植後シロホスファミドを用いたHLA半合致移植の安全性・有効性検討試験
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間：2016年5月2日～2019年12月31日
実施数/予定数(実施率)：0/3 (全体17) (0%)
公表の有無：予定有

- 12 ロンサーフ(TFTD)使用症例の後ろ向き観察(コホート)研究
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間：2017年7月3日～2019年6月30日
実施数/予定数(実施率)：10/5 (全体1200) (200%)
公表の有無：済

- 13 膵癌・乳癌・卵巣癌・前立腺癌いずれかの家族歴を有する、または、乳癌・卵巣癌・前立腺癌いずれかの既往歴を有する、遠隔転移を伴う膵癌を対象としたゲムシチン/オキサリプラチン療法(GEMOX療法)の多施設共同第Ⅱ相試験(FABRIC study)附随研究
研究責任者：血液・腫瘍内科 柏田 知美
研究期間：2016年10月5日～2024年2月9日
実施数/予定数(実施率)：0/1 (全体35) (0%)
公表の有無：無
- 14 「Stage(ステージ)Ⅲ(3)結腸癌治癒切除例に対する術後補助化学療法としてのmFOLFOX(フォルフォックス)6療法またはXELOX(ゼロックス)療法における5-FU系抗がん剤およびオキサリプラチンの至適投与期間に関するランダム化第Ⅲ相比較臨床試験」JFMC47-1202-C3(ACHIEVE Trial)
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2013年3月18日～2021年7月31日
実施数/予定数(実施率)：0/5 (全体1200) (0%)
公表の有無：済
- 15 胸部食道癌に対する胸腔鏡下手術時に使用する超音波凝固切開装置に起因する反回神経麻痺に関する後向き調査
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2015年7月6日～2018年3月31日
実施数/予定数(実施率)：114/77 (全体114) (148%)
公表の有無：済
- 16 膵全摘患者に対する前向き実態調査
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2015年9月7日～2018年12月31日
実施数/予定数(実施率)：1/2 (全体約150) (50%)
公表の有無：無
- 17 エストロゲンレセプター陽性再発乳癌を対象としたイベント使用症例における口内炎予防のための歯科介入無作為化第Ⅲ相試験
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2016年6月7日～2019年3月31日
実施数/予定数(実施率)：0/5 (全体200) (0%)
公表の有無：無
- 18 Borderline resectable 膵癌に対する治療成績についての後ろ向き研究
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2017年3月6日～2019年1月31日
実施数/予定数(実施率)：2/適格全例 (適格全例) (-)
公表の有無：無

- 19 進行下部直腸癌に対する腹腔鏡下側方郭清における膀胱動脈合併切除の術後排尿障害に対する影響
研究責任者：一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間：2018年5月29日～2018年12月31日
実施数/予定数(実施率)：26/26 (100%)
公表の有無：済
- 20 バイマーカーを用いた排尿障害とうつ病の関連解析
研究責任者：泌尿器科 野口 満
研究期間：2015年12月7日～2019年1月31日
実施数/予定数(実施率)：39/50 (全体250) (78%)
公表の有無：予定有
- 21 急速破壊型股関節症に対する人工股関節全置換術の検討
研究責任者：整形外科 園畑 素樹
研究期間：2017年10月24日～2018年3月31日
実施数/予定数(実施率)：30/50 (60%)
公表の有無：予定有
- 22 人工股関節全置換術後の末梢神経障害に関する調査
研究責任者：整形外科 河野 俊介
研究期間：2017年7月3日～2017年9月30日
実施数/予定数(実施率)：6000/6000 (100%)
公表の有無：済
- 23 デキストロトルファンのけいれん重積型急性脳症予防効果に対する多施設共同無作為化二重盲検並行群間比較試験
研究責任者：小児科 松尾 宗明
研究期間：2017年7月3日～2020年12月31日
実施数/予定数(実施率)：0/5 (全体130) (0%)
公表の有無：無
- 24 「多層的オミックス情報に基づく小児白血病の創薬標的候補探索研究」(ALL-B12の付随研究)
研究責任者：小児科 西 眞範
研究期間：2013年2月4日～2018年3月31日
実施数/予定数(実施率)：6/5 (全体100) (120%)
公表の有無：予定有

- 25 「ゲム情報に基づく小児白血病の創薬標的候補探索研究」(ALL-B12 の付随研究)
研究責任者：小児科 西 眞範
研究期間：2013年2月4日～2018年3月31日
実施数/予定数(実施率)：0/5 (全体 100) (0%)
公表の有無：予定有
- 26 再発 ALL 臨床検体バリエーション化に関する研究(IntReALL SR 2010 付随研究)
研究責任者：小児科 西 眞範
研究期間：2017年7月3日～2021年4月30日
実施数/予定数(実施率)：0/1 (全体 50) (0%)
公表の有無：予定有
- 27 手術用眼内視鏡を用いた術中シリム管の確認
研究責任者：眼科 江内田 寛
研究期間：2016年7月4日～2019年3月31日
実施数/予定数(実施率)：10/10 (100%)
公表の有無：済
- 28 24時間眼圧と活動の関連についての臨床研究
研究責任者：眼科 石川 慎一郎
研究期間：2014年12月1日～2019年12月31日
実施数/予定数(実施率)：12/30 (40%)
公表の有無：済
- 29 腹腔内感染性 DIC に対する遺伝子組み換えアンチロビン製剤の有効性の検討
研究責任者：手術部 谷川 義則
研究期間：2018年3月26日～2019年7月31日
実施数/予定数(実施率)：50/50 (100%)
公表の有無：済
- 30 192slice Dual Source CTにおける造影効果の後方視的臨床研究
研究責任者：放射線部 田北 諭
研究期間：2017年8月7日～2018年3月31日
実施数/予定数(実施率)：50/100 (50%)
公表の有無：済
- 31 救急搬送された心機能低下例における頻脈性不整脈患者に対するランゾール塩酸塩の効果検討
研究責任者：高度救命救急センター 阪本 雄一郎
研究期間：2014年3月3日～2018年3月31日
実施数/予定数(実施率)：0/10 (0%)
公表の有無：無

32 心肺停止蘇生後に対する抗凝固療法の臨床効果

研究責任者：高度救命救急センター 阪本 雄一郎

研究期間：2015年5月11日～2017年12月31日

実施数/予定数(実施率)：0/10 (0%)

公表の有無：無

33 易転倒患者のバランス練習を支援するリハビリテーションロボット、バランス練習アシトの効果の検討

研究責任者：先進総合機能回復センター 浅見 豊子

研究期間：2015年6月1日～2020年4月30日

実施数/予定数(実施率)：41/適格全例(全体20) (-)

公表の有無：済

34 大量輸血による受血者に対する免疫学的影響の評価に関する研究

研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗

研究期間：2015年9月7日～2019年3月31日

実施数/予定数(実施率)：115/100 (115%)

公表の有無：予定有

35 ストロイド性骨粗鬆症の予防薬適正使用とCaモニタリングの実態調査

研究責任者：薬剤部 成澤 寛

研究期間：2016年9月5日～2018年3月31日

実施数/予定数(実施率)：50/250 (20%)

公表の有無：済

36 慢性心不全看護認定看護師が所属する施設における慢性心不全患者の療養環境・療養行動・QOLに関する調査

研究責任者：看護部 藤満 幸子

研究期間：2016年2月5日～2019年3月31日

実施数/予定数(実施率)：1/10(全体1000) (10%)

公表の有無：無

3) 前回の議事概要の報告

・2019年度 第2回臨床研究倫理審査委員会の議事概要の報告があり、特に意見も無く門司委員長のもとで了承された。

次回の臨床研究倫理審査委員会開催日を2019年7月1日(月)14時00分から(場所：小会議室)と決定した。