

平成25年度 第9回 愛媛大学医学部附属病院臨床研究倫理審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成25年12月24日(火) 16:00～17:25 愛媛大学医学部大会議室
出席委員名	相引 眞幸、永井 将弘、日浅 陽一、佐山 浩二、前山 一隆、薬師神 芳洋 佐々木 昇、藤田 義和、小川 佳和、西宮 達也、田頭 裕之
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p><b>【新規治験の審議】</b></p> <p>議題1. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅱ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験 これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について、審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>【治験の継続審議】</b></p> <p>議題1. 日本イーライリリー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 Solanezumab (LY2062430) の第Ⅲ相継続試験 (LZA0) 治験実施計画書の変更に基づき、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。 当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に係る治験薬副作用症例報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に係る治験薬副作用症例報告に基づき、治験を継続して行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2. 大日本住友製薬株式会社の依頼による SMP-862 の小児2型糖尿病患者を対象とした長期投与試験〔第3相試験〕 当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行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3. エフピー株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした FPF1100NW (セレギリン塩酸塩) の第Ⅲ相試験 治験実施計画書の変更に基づき、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。 当該治験に係る定期報告に基づき、治験を継続して行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4. 大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験 治験薬概要書の変更に基づき、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 5. 大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験  
治験薬概要書の変更に基づき、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 6. ファイザー株式会社の依頼による大量化学療法の適応とならない再発または難治性の CD22 陽性中悪性度非ホジキンリンパ腫患者を対象とした Inotuzumab Ozogamicin とリツキシマブの併用療法と治験担当医師が選択した規定療法を比較する無作為化、非盲検第 3 相試験  
治験実施計画書 別紙の変更に基づき、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。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に関係する措置報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認
- 議題 7. エフピー株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした FPF1100NW (セレギリン塩酸塩) の長期投与試験 (第Ⅱ相試験)  
治験実施計画書の変更に基づき、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。  
当該治験に関係する定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認
- 議題 8. ノバルティスファーマ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 TKI258 とソラフェニブとの比較試験 (第Ⅲ相)  
治験実施計画書 付録 1 及び治験実施予定期間の変更に基づき、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 9. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による BEL114333, 北東アジア在住の全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象とした第Ⅲ相試験 (BEL113750) の多施設共同継続試験  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認
- 議題 10. 興和株式会社の依頼による K-134 の間歇性跛行患者に対する二重盲検比較試験および長期投与試験 (第Ⅱ相)  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

- 議題 11. 日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした LY2439821 の第Ⅲ相試験  
治験薬概要書、説明文書、同意文書、及び治験実施計画書 別冊 治験実施体制の変更に基づき、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。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認
- 議題12. エーザイ株式会社の依頼による難治性部分発作を有するてんかん患者を対象とした他剤併用時における perampanel (E2007) の有効性及び安全性を評価する、二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験（非盲検継続投与期を含む）  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認
- 議題 13. 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  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認
- 議題 14. セルジーン株式会社の依頼による再発又は再燃の成人 T 細胞白血病リンパ腫患者におけるレナリドミドの安全性及び有効性を検討する第 2 相多施設共同非対照オープンラベル試験  
治験実施計画書 別冊の変更に基づき、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。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認
- 議題 15. 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-34712 の統合失調症患者を対象とした用量検討試験  
被験者の募集の手順に関する資料の作成に基づき、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。  
当該治験に関係する定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認
- 議題 16. 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-34712 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験  
当該治験に関係する定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について

て審議した。  
審議結果:承認

議題 17. サノフィ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象とした SAR302503 の第Ⅱ相臨床試験  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題 18. アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による M071754 の第Ⅲ相臨床試験  
治験分担医師の変更に基づき、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。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題 19. アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による M071754 の長期投与試験  
治験分担医師の変更に基づき、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。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題 20. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MP-424 の C 型慢性肝炎を対象とした臨床試験 インターフェロン ベータ及びリバビリンとの併用試験  
同意説明文書、治験分担医師、治験実施計画書 別紙 4、及び治験参加カードの変更に基づき、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。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に係る措置報告、使用上の注意改訂のお知らせ、及びテラビック錠 添付文書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題 21. バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅲ相試験  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(第2報)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。  
当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(第1報)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. 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

当該治験に関係する定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題 23. 日本メドトロニック株式会社の依頼による MDT-2211 腎デナベ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  
当該治験機器で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題 24. あすか製薬株式会社の依頼による L-105 の肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験  
当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に関係する自発報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題 25. あすか製薬株式会社の依頼による L-105 の肝性脳症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 (L-105/2-A からの切替え又は継続投与試験)  
当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に関係する自発報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題 26. 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の探索的試験[第 2 相試験]  
治験薬概要書の変更に基づき、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。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に関係する措置報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

議題27. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるCNT0 1959の掌蹠膿疱症患者を対象とした第Ⅱ相試験  
被験者への支払いに関する資料の変更に基づき、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。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。  
当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(第1報)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。  
当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(第2報)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. 帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の視神経炎を対象とした第Ⅲ相試験  
治験薬概要書の変更に基づき、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. ファイザー株式会社の依頼による再発または難治性の CD22 陽性成人急性リンパ性白血病患者を対象とした inotuzumab ozogamicin と治験担当医師が選択した規定療法を比較する無作為化、非盲検第 3 相試験  
当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 30. 塩野義製薬株式会社の依頼による第 2/3 相臨床試験  
治験実施計画書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に係る定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 31. 塩野義製薬株式会社の依頼による第 2/3 相臨床試験（継続長期投与試験）  
治験実施計画書の変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に係る定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 32. バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 33. アヴィ合同会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした、ABT-SLV187 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書 分冊、注目すべき有害事象質問票、及び被験者の健康被害の補償についての変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に係る措置報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

当該治験に係る定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 34. アッヴィ合同会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした, ABT-SLV187 の長期継続投与試験

治験実施計画書 分冊、注目すべき有害事象質問票、及び被験者の健康被害の補償についての変更に基づき、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。

当該治験薬で発生した重篤な副作用及び当該治験に関係する措置報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

当該治験に関係する定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した重篤な副作用に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題 35. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-2160/CD 第 I 相試験

当該治験に関係する定期報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

#### 【報告事項】

以下の治験について、終了が報告された。

議題 1. 久光製薬株式会社の依頼による HP-3000 の L-DOPA 非併用パーキンソン病患者を対象としたプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験

議題 2. 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

以下の外部データモニタリング委員会 (E-DMC) の試験継続の提言についての報告がされた。

議題 1. ファイザー株式会社の依頼による再発または難治性の CD22 陽性成人急性リンパ性白血病患者を対象とした inotuzumab ozogamicin と治験担当医師が選択した規定療法を比較する無作為化、非盲検第 3 相試験

#### 【自主臨床研究の審議】

議題 1. 医療-介護連携のための受診手帳の有用性についての検討

研究責任者 精神神経科学講座 谷向 知 准教授

審議結果:承認

議題 2. 肝硬変患者におけるオルメサルタン投与後門脈圧亢進症治療評価の検討

研究責任者 消化器・内分泌・代謝内科学 日浅陽一 教授

審議結果:承認

議題 3. 口腔癌診療における liquid biopsy の有用性に関する検討

研究責任者 歯科口腔外科 岩本和樹 医員  
審議結果:承認

議題 4. 小児の難治性角膜実質炎に対するタクロリムス点眼治療の有用性の検討

研究責任者 眼科 白石 敦 准教授  
審議結果:承認

議題 5. 糖尿病罹患表皮角化細胞のクローナル・コンバージョン解析による創傷治癒能の評価

研究責任者 プロテオサイエンスセンター 難波大輔 上級研究員  
審議結果:承認

議題 6. ATP 負荷 Tagged cine MRI を用いた虚血心筋の壁運動評価

研究責任者 放射線科 中村壮志 大学院生  
審議結果:承認

議題 7. PSIR 法を用いた遅延造影 MRI の有用性の検討: IR 法との比較

研究責任者 放射線科 城戸倫之 助教  
審議結果:承認

議題 8. CogHealth 認知機能検査および CogState 認知機能検査の互換性の検討

研究責任者 精神科・神経科 堀内史枝 助教  
審議結果:承認

議題 9. 同種造血幹細胞移植後に再発・再燃した成人 T 細胞性白血病/リンパ腫患者の治療法および予後に関する前向き観察研究

研究責任者 第一内科 藤原 弘 講師  
審議結果:承認

議題 10. 高濃度テトラカインを用いた眼窩下神経ブロックに対する超音波ガイドの有用性の後方視的検討

研究責任者 麻酔科 武智健一 助教  
審議結果:承認

議題 11. プラチナ抵抗性再発・再燃 Mullerian carcinoma (上皮性卵巣癌, 原発性卵管癌, 腹膜癌) におけるリポソーム化ドキシソルビシン (PLD) 50 mg/m<sup>2</sup> に対する PLD 40 mg/m<sup>2</sup> のランダム化第Ⅲ相比較試験

研究責任者 産婦人科 松元 隆 特任講師  
審議結果:承認

議題 12. 呼気中一酸化窒素、血中 ADMA 濃度と精神障害の関連性における解析研究

研究責任者 精神科 上野修一 教授  
審議結果:承認

- 議題 13. 術前栄養状態が生体肝移植術後経過に及ぼす影響  
研究責任者 肝胆膵・乳腺外科学 渡邊常太 講師  
審議結果:承認
- 議題 14. 術前栄養状態および免疫機能が高侵襲手術術後経過に与える影響  
研究責任者 肝胆膵・乳腺外科学 渡邊常太 講師  
審議結果:承認
- 議題 15. 小児頭蓋内悪性腫瘍の遺伝子診断体制の構築 I. 髄芽腫、上衣腫  
研究責任者 脳神経病態外科学 大西丘倫 教授  
審議結果:承認
- 議題 16. 冠動脈 CT アンギオグラフィを用いた冠動脈血流予備能比 (FFR) の推定: 冠動脈インターベンション治療後 FFR の予測と検証  
研究責任者 放射線医学 城戸輝仁 講師  
審議結果:承認
- 議題 17. 冠動脈 CT アンギオグラフィを用いた冠動脈血流予備能比 (FFR) の推定: 冠動脈インターベンション治療後 FFR の予測と検証  
研究責任者 喜多医師会病院 住元 巧 病院長  
審議結果:承認
- 議題 18. 冠動脈 CT アンギオグラフィを用いた冠動脈血流予備能比 (FFR) の推定: 冠動脈インターベンション治療後 FFR の予測と検証  
研究責任者 済生会松山病院 岡田武志 病院長  
審議結果:承認
- 議題 19. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 循環器・呼吸器・腎高血圧内科学 大藏隆文 准教授  
審議結果:承認
- 議題 20. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 Dr. 盛次診療所 盛次義隆 病院長  
審議結果:承認
- 議題 21. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 いまおか内科クリニック 今岡大也 病院長  
審議結果:承認
- 議題 22. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 おか医院 岡 浩 病院長  
審議結果:承認
- 議題 23. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握

研究責任者 かざはやクリニック 土井内 純治 病院長  
審議結果:承認

議題 24. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 かどた内科 門田富史 病院長  
審議結果:承認

議題 25. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 かどた脳神経外科 門田 治 病院長  
審議結果:承認

議題 26. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 くきた内科クリニック 莖田仁志 病院長  
審議結果:承認

議題 27. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 こみなと胃腸内科 米湊 健 病院長  
審議結果:承認

議題 28. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 たなか消化器内科クリニック 田中美和 病院長  
審議結果:承認

議題 29. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 にしだわたる糖尿病内科 西田 互 病院長  
審議結果:承認

議題 30. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 もりまつ内科 長谷川 敦彦 病院長  
審議結果:承認

議題 31. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 井石内科 井石 安比古 病院長  
審議結果:承認

議題 32. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 吉野病院 仁志川 高雄 病院長  
審議結果:承認

議題 33. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 原循環器内科クリニック 原 裕二 病院長  
審議結果:承認

議題 34. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握

研究責任者 三島外科胃腸クリニック 溝渕正行 病院長  
審議結果:承認

議題 35. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 小松内科循環器クリニック 小松 須美生 病院長  
審議結果:承認

議題 36. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 新谷内科クリニック 新谷泰成 病院長  
審議結果:承認

議題 37. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 神南診療所 清水英範 病院長  
審議結果:承認

議題 38. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 泉川診療所 吉田克己 病院長  
審議結果:承認

議題 39. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 中野クリニック 中野 敬 病院長  
審議結果:承認

議題 40. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 朝倉循環器科クリニック 北見 裕 病院長  
審議結果:承認

議題 41. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 渡部病院 渡部達夫 病院長  
審議結果:承認

議題 42. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 浜本内科 濱本龍生 病院長  
審議結果:承認

議題 43. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 福田医院 福田正彦 病院長  
審議結果:承認

議題 44. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握  
研究責任者 粉川ファミリークリニック 粉川洋幸 病院長  
審議結果:承認

議題 45. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握

研究責任者 矢野内科クリニック 矢野哲郎 病院長  
審議結果:承認

議題 46. 愛媛県内の高血圧症例におけるアルブミン尿の実態把握

研究責任者 立命クリニック 村上 聡 病院長  
審議結果:承認

議題 47. 眼表面温度測定によるアレルギー性結膜炎初期療法の効果の検証

研究責任者 眼科・屈折矯正センター 原 祐子 講師  
審議結果:承認

議題 48. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 眼科学 鈴木崇 講師  
審議結果:承認

議題 49. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 平成眼科病院 岡部 仁 病院長  
審議結果:承認

議題 50. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 かん眼科 姜 和哲 病院長  
審議結果:承認

議題 51. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 みやた眼科 宮田 章 病院長  
審議結果:承認

議題 52. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 医療法人社団玄心会吉田眼科病院 吉田玄雄 病院長  
審議結果:承認

議題 53. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 医療法人湘山会眼科三宅病院 太田一郎 病院長  
審議結果:承認

議題 54. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 山田眼科医院 山田 桂 病院長

審議結果:承認

議題 55. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 医療法人社団海仁かけ川海谷眼科 大城三和子 病院長

審議結果:承認

議題 56. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 医療法人社団志成会ロイヤルクリニック 栗田政憲 病院長

審議結果:承認

議題 57. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 愛岐中央眼科 宮木健一 病院長

審議結果:承認

議題 58. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 医療法人社団海仁海谷眼科 海谷忠良 病院長

審議結果:承認

議題 59. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 札幌きい眼科 母坪雅子 病院長

審議結果:承認

議題 60. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 浮之城眼科 鳥井秀雄 病院長

審議結果:承認

議題 61. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 医療法人社団桜仁会さくらだ眼科 桜田 伊知郎 病院長

審議結果:承認

議題 62. アイサートマイクロ 255 挿入後の安全性を前向きに調査する多施設共同の疫学研究

研究責任者 愛岐眼科 宮木恭子 病院長

審議結果:承認

議題 63. 声に関する自覚的評価法「VHI」と「VRQOL」の有用性検証【変更申請】

研究責任者 耳鼻咽喉科 田口亜紀

	<p>審議結果:承認</p> <p>議題 64. パーキンソン病患者におけるイノシンの安全性確認試験【変更申請】 研究責任者 病態治療内科 岩城寛尚 審議結果:承認</p> <p>議題 65. SS-1000 とペンタカムの繰り返し精度および再現性における精度および一致度の比較試験【変更申請】 研究責任者 眼科 白石 敦 准教授 審議結果:承認</p>
特記事項	なし