

三思会臨床研究倫理委員会 議事概要

日時 2015年12月3日(木) 17:55~18:30
場所 東名厚木病院 3号館1階会議室①
出席 河野昌史 委員長、篠原充子 委員、徳原大介 委員、秋山貴志 委員
小沢靖志 外部委員、内山恭宏 外部委員
欠席 小島淳夫 委員、福田美香 委員

議題

1. 終了報告2件
2. 審議事項の審査12件

議事

1. 下記の研究課題について研究終了の報告がされた。

(1) 承認番号: 151201

研究責任者: 中 佳一 医師 (総合診療科)

課題名: 電波式呼吸センサを用いた睡眠時無呼吸症候群 (SAS) の簡易スクリーニング可能性の研究および同センサを用いた呼吸器疾患の発見・診断可能性の研究

(2) 承認番号: 151202

研究責任者: 山田 拓司 医師 (とうめい厚木クリニック)

課題名: C型慢性肝炎患者に対するシメプレビル、ペグインターフェロンアルファ2a、リバビリン12週投与の安全性、有効性の検討

2. 審議事項の審査

下記の研究課題について本審査を実施した。

(1) 承認番号: 151203

項目: 研究実施計画書の変更における継続の適否

研究責任者: 笠原 正行 医師 (とうめい厚木クリニック・眼科)

課題名: タプロス点眼液 0.0015%およびチモプトール XE 点眼液 0.5%からタプコム配合点眼液への切り替え効果の比較検討

判定: 承認

(2) 承認番号: 151204

項目: 安全性報告における継続の適否

研究責任者: 富田 公夫 医師 (腎代謝内科)

課題名: 慢性維持透析患者の予後に及ぼす影響に関する炭酸ランタンと炭酸カルシウムの無作為割付前向き比較試験

判定: 承認

(3) 承認番号: 151205

項目: 実施状況報告における継続の適否

研究責任者: 富田 公夫 医師 (腎代謝内科)

課題名: 慢性維持透析患者の予後に及ぼす影響に関する炭酸ランタンと炭酸カルシウムの無作為割付前向き比較試験

判定: 承認

(4) 承認番号: 151206

項目: 実施状況報告における継続の適否

研究責任者: 大山 聡子 医師 (腎内分泌代謝内科)

課題名: 鉄を含む高リン血症治療薬で治療中の透析患者における持続型エリスロポエチン製剤ミルセラの有効性・安全性の検討

判定: 承認

- (5) 承認番号：151207
項目：実施状況報告における継続の適否
研究責任者：大山 聡子 医師（腎内分泌代謝内科）
課題名：持続型エリスロポエチン製剤で治療中の透析患者における高リン血症治療薬リオナ錠の有効性・安全性の検討
判定：承認
- (6) 承認番号：151208
項目：実施状況報告における継続の適否
研究責任者：小島 淳夫 医師（血管外科）
課題名：静脈血栓塞栓症前向き追跡研究
判定：承認
- (7) 承認番号：151209
項目：実施状況報告における継続の適否
研究責任者：澤田 成朗 医師（外科）
課題名：再発危険因子を有する Stage II 大腸癌に対する UFT/LV 療法の臨床的有用性に関する研究
判定：承認
- (8) 承認番号：151210
項目：実施状況報告における継続の適否
研究責任者：鬼塚 圭一郎 医師（脳神経外科）
課題名：非弁膜症性心房細動を伴う脳梗塞患者の脳内微小出血に及ぼす抗凝固薬の影響に関する Pilot 臨床観察研究
判定：承認
- (9) 承認番号：151211
項目：実施状況報告における継続の適否
研究責任者：笠原 正行 医師（とうめい厚木クリニック・眼科）
課題名：タプロス点眼液 0.0015%およびチモプトール XE 点眼液 0.5%からタプコム配合点眼液への切り替え効果の比較検討
判定：承認
- (10) 承認番号：151212
項目：実施状況報告における継続の適否
研究責任者：宮内 雅晃 医師（腎・糖尿病内科）
課題名：トレシーバ製造販売後調査
判定：承認
- (11) 承認番号：151213
項目：新規臨床研究の実施の適否
研究責任者：山下 巖 医師（救急部）
課題名：急性肺損傷（ALI）/急性呼吸促迫症候群（ARDS）の疫学的研究
判定：承認
- (12) 承認番号：151214
項目：新規臨床研究の実施の適否
研究責任者：山下 巖 医師（救急部）
課題名：重症敗血症の疫学的研究
判定：承認