

三思会臨床研究倫理委員会 議事概要

日時 2017年3月2日(木) 17:30~17:40
場所 東名厚木病院 4号館5階会議室
出席 河野昌史 委員長、小島淳夫 委員、篠原充子 委員、徳原大介 委員、秋山貴志 委員
並木潤子 委員、小口恵理子 委員、小沢靖志 外部委員、内山恭宏 外部委員

欠席 ー

議題

1. 終了報告3件
2. 審議事項の審査2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: 170301

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

(2) 承認番号: 170302

研究責任者: 菅野 勝寛 医師 (愛川クリニック)

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

(3) 承認番号: 170303

研究責任者: 菅野 勝寛 医師 (愛川クリニック)

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

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: 170304

項目: 研究期間延長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

(2) 承認番号: 170305

項目: 研究期間の延長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