

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2024 年 12 月 18 日(17:35~17:58) 医療法人原三信病院 第 4 会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>・ 当間 宏樹                      ・ 野口 賢一                      ・ 横溝 晃                      ・ 末廣 貴一          ・ 宮崎 さとみ                      ・ 藤 美佐代                      ・ 栗崎 淳子                      ・ 松井 勇二郎          ・ 宮本 亮                      ・ 小野 敬太                      ・ 武井 信介                      ・ 光安 正哉          記録議事進行: 柴田 房美</p>
<p>審議内容 および 審議結果</p> <p>報告内容</p>	<p><b>1. 新規審議案件</b>  <b>議題 1.【ミトコンドリア機能解析による精子の高感度機能評価法の開発】</b>          ・ 申請書類内容について確認し、研究実施の妥当性について審議した。  <span style="float: right;"><b>審議結果: 承認</b></span></p> <p><b>2. 実施中の審議案件</b>  <b>議題 2.【間質性膀胱炎のゲノム・遺伝子解析とその臨床病理学的意義の解明】</b>          ・ 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。 (変更申請)  <span style="float: right;"><b>審議結果: 承認</b></span></p> <p><b>議題 3.【九州沖縄における尿路変更の実態調査】</b>          ・ 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。 (定期報告)  <span style="float: right;"><b>審議結果: 承認</b></span></p> <p><b>3. 実施中の報告案件</b>  <b>議題 4.【第 8 回尿路結石症全国疫学調査】</b>          ・ 中央一括審査結果について報告し、研究継続が了承された。 (新規申請)</p> <p><b>議題 5.【切除不能尿路上皮癌の治療に関する多機関共同観察研究】</b>          ・ 中央一括審査結果について報告し、研究継続が了承された。 (変更申請)</p> <p><b>議題 6.【Single Catheter Primary PCI 法による ST 上昇型急性心筋梗塞に対する虚血時間短縮の研究】</b>          ・ 認定臨床研究審査委員会の審査結果を報告し、研究継続が了承された。 (変更申請)</p>

議題 7.【日本においてアパルタミドの投与を受けている転移性去勢感受性前立腺癌 (mCSPC)患者の血中循環腫瘍 DNA(ctDNA)を探索する第 4 相試験】

・認定臨床研究審査委員会の審査結果を報告し、研究継続が了承された。(変更申請)

議題 8【日本においてアパルタミドの投与を受けている転移性去勢感受性前立腺癌 (mCSPC)患者の血中循環腫瘍 DNA(ctDNA)を探索する第 4 相試験】

・認定臨床研究審査委員会の審査結果を報告し、研究継続が了承された。(軽微変更申請)

議題 9.【日本においてアパルタミドの投与を受けている転移性去勢感受性前立腺癌 (mCSPC)患者の血中循環腫瘍 DNA(ctDNA)を探索する第 4 相試験】

・認定臨床研究審査委員会の審査結果を報告し、研究継続が了承された。(定期報告)

議題 10.[Linked Color Imaging (LCI)による上部消化管腫瘍サーベイランスの効果を検証する多施設無作為化比較試験 (LET'S trial)]

・認定臨床研究審査委員会の審査結果を報告し、研究継続が了承された。(変更申請)

議題 11.[Linked Color Imaging (LCI)による上部消化管腫瘍サーベイランスの効果を検証する多施設無作為化比較試験 (LET'S trial)]

・認定臨床研究審査委員会の審査結果を報告し、研究継続が了承された。

(軽微変更申請)

議題 12.[Linked Color Imaging (LCI)による上部消化管腫瘍サーベイランスの効果を検証する多施設無作為化比較試験 (LET'S trial)]

・認定臨床研究審査委員会の審査結果を報告し、研究継続が了承された。(届出外変更)

議題 13.[FLT3-ITD 陽性の再発又は難治性急性骨髄性白血病を対象とした、キザルチニブの耐性メカニズム及び有効性を評価する第 II 相臨床試験 -JSCT FLT3-AML20-]

・研究の終了について報告された。

特記事項

4. その他

・2025 年 1 月度開催予定:2025 年 1 月 15 日 (18:00~18:30) 第 4 会議室