

1. 開催日時 2025年1月29日(水) 17時30分～

2. 開催場所 Teamsを利用した遠隔開催

3. 委員名

- 委員区分 a 医学/医療  
b 法律  
c 生命倫理  
d 一般

[出席] 赤松 佳美 d、上原 知也 a、岡林 伸幸 b、織内 昇 a、木村 泰之 a、熊谷 敦史 a  
栗原 千絵子 c、佐藤 紀子 a、内藤 明日香 d、中澤 栄輔 c、中根 潤 a、丹羽 徹 a  
早川 和重 a、松原 孝祐 a、森島 隆晴 d、横瀬 利彦 a

[欠席] なし

4. 議題および審議・報告結果

**【会議成立の確認】**

定足数確認により、手順書に定められた審議・採決の成立要件を満たしていることが報告された。

**【前回議事概要・議事録の確認】**

議題1: 前回(第86回)議事概要については承認済みであり、議事録(案)については、委員が確認した上で承認された。

**【当日説明者出席に基づく審議】**

議題2: 第86回臨床研究審査委員会 議事概要(倫理指針)に記載

**【書面に基づく審議】**

《特定臨床研究、変更審査》

議題2: 膵癌患者を対象とした新規PETプローブ[<sup>11</sup>C]MeProの有効性及び安全性に関する試験

変更内容(組織改正に伴う変更)について、委員が書面の内容を確認後、審議を行い、出席委員全員が「承認」の意見を提示し、研究の継続が認められた。

審査結果:承認

「承認」以外の場合の理由等:なし

意見:なし

議題3: 放射性リガンド[<sup>11</sup>C]BIB021の脳内分子シャペロンイメージング製剤としての有効性及び安全性に関する研究

変更内容(補償内容の記載内容修正等)について、委員が書面の内容を確認後、審議を行い、出席委員全員が「承認」の意見を提示し、研究の継続が認められた。

※COI委員: 木村委員

審査結果:承認

「承認」以外の場合の理由等:なし

意見:なし

《特定臨床研究、定期報告》

議題4:放射性リガンド[<sup>18</sup>F]T-401による脳内モノアシルグリセロールリパーゼ定量測定法の確立

定期報告について、委員が書面の内容を確認後、審議を行い、出席委員全員が「承認」の意見を提示し、研究の継続が認められた。

※COI委員:木村委員

審査結果:承認

「承認」以外の場合の理由等:なし

意見:なし

《非特定臨床研究、定期報告/変更審査/利益相反審査》

議題5～6:局所進行肺癌に対するゲムシタピン併用重粒子線治療に関する有効性・安全性試験

定期報告及び変更内容(研究分担医師の削除)及び事前質問の回答について、委員が書面の内容を確認後、審議を行い、出席委員全員が「承認」の意見を提示し、研究の継続が認められた。

審査結果:承認

「承認」以外の場合の理由等:なし

意見:なし

議題7～31:第87回臨床研究審査委員会 議事概要(倫理指針)に記載

【報告事項】

- (1) 第87回臨床研究審査委員会 議事概要(倫理指針)に記載
- (2) 2025年度の委員会開催スケジュールについて  
2025年度の委員会開催スケジュールを委員長と相談して決定したことが報告され、スケジュール一覧は別途メールで配布することが通知された。

【委員研修】

事前に配布された「臨床研究・治験従事者等に対する研修プログラム」を用いて、事務局より講義が行われた。

5. 次回開催予定 次回委員会は2025年2月26日(水)開催予定。

国)量子科学技術研究開発機構  
臨床研究審査委員会 委員長