

1. 開催日時 2026年1月28日(水) 17時30分～

2. 開催場所 Teamsを使用した遠隔開催

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、木村 泰之 a、熊谷 敦史 a、栗原 千絵子 c

佐藤 紀子 a(議題2～)、内藤 明日香 d、中澤 栄輔 c、中根 潤 a、丹羽 徹 a、早川 和重 a

森島 隆晴 d

[欠席] 松原 孝祐 a、横瀬 利彦 a

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98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2～7: 第99回臨床研究審査委員会 議事概要(倫理指針)に記載

【書面に基づく審議および確認】

《特定臨床研究、定期報告》

議題8: 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。

審査結果: 承認

「承認」以外の場合の理由等: なし

意見: なし

※COI 委員: 木村委員

《非特定臨床研究、定期報告/変更審査》

議題9～10: 局所進行肺癌に対するゲムシタビ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(実施医療機関の研究分担医師変更)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

《特定臨床研究、終了通知》

議題11: 肺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

終了通知について、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、研究の終了が認められた。

審査結果:承認  
「承認」以外の場合の理由等:なし  
意見:なし

《特定臨床研究、軽微変更通知》

議題12: 膀胱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(jRCT不具合に伴う修正)について、委員が書面にに基づき通知内容の確認を行った。

議題13: 頭頸部がんに対するマルチイオン治療の線量平均LET増加第I相臨床試験  
変更内容(jRCT不具合に伴う修正、第一症例登録日の変更)について、委員が書面にに基づき通知内容の確認を行った。

《非特定臨床研究、軽微変更通知》

議題14: 食道癌内視鏡治療後の追加治療としての重粒子線治療第I相試験  
変更内容(第一症例登録日の変更)について、委員が書面にに基づき通知内容の確認を行った。

議題15～39: 第99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】

2026年度委員会開催スケジュールについて報告した。

【委員研修】

第99回臨床研究審査委員会 議事概要(治験)に記載

5. 次回開催予定 次回委員会は2026年2月25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