





2010027-11X	アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社	NS-304・●●●●●●・第2相(長期投与)	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2010026-11X	ノバルティスファーマ株式会社	ラニビズマブ・脈絡膜新生血管による視力障害・第3相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
報告	・契約症例数追加	確認	
2010025-11X	ノバルティスファーマ株式会社	QVA149・慢性閉塞性肺疾患・第3相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
一部変更の適否	説明文書・同意文書改訂、治験分担医師所属変更・職名変更、治験協力者変更	承認	
2010024-11X	第一三共株式会社	DD-723・前立腺癌疑い・第3相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	治験実施計画書別紙1改訂	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2010023-11Y	ニプロ株式会社	NP006・虚血性心疾患/VDH・フィージビリティ	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	治験分担医師職名変更、治験期間延長	承認	
2010022-11X	アステラス製薬株式会社	ASP3550・●●●●●●●●・第2相●●●●●●	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
一部変更の適否	治験実施計画書別紙2改訂	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2010019-11X	日本イーライリリー株式会社	ラムシルマブ・ソラフェニブ治療後肝細胞癌・第3相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、定期報告	承認	
一部変更の適否	治験実施計画書改訂、症例報告書改訂、説明文書・同意文書改訂、治験参加カード改訂	承認	
2010018-11X	塩野義製薬株式会社	●●●●●●●●●●第1/2相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2010013-11X	MSD株式会社	MK-8669・転移を有する●●●●●●●●第2相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、その他(個別情報報告)	承認	



2010001-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	QTI571・重症肺動脈性肺高血圧症・第3相継続	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、研究報告(国内)	承認	
2009032-11X	ファイザー株式会社	Tanezumab・●●●●●●/●●●●●●・第2相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2009031-11Z	ノバルティス ファーマ株式会社	ニロチニブ・(Ph+) CML-CP・第4相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	治験協力者変更	承認	
2009027-11X	ブリistol・マイヤーズ株式会社	BMS-582664・進行肝細胞癌・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
一部変更の適否	治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂、補足説明文書・同意文書改訂、治験実施計画書Amendment04に対するAdministrative Letter、治験実施計画書別紙改訂	承認	
一部変更の適否	症例報告書改訂	承認	
2009026-11X	帝人ファーマ株式会社	ITM-014・先端巨大症/下垂体性巨人症・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
報告	・終了報告書	確認	
2009022-11X	アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社	Ro47-0203・肺動脈性肺高血圧症・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
一部変更の適否	治験実施計画書改訂、同別紙2改訂、契約期間延長	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2009020-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	QTI571・重症肺動脈性肺高血圧症・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、研究報告(国内)	承認	
2009013-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	SPP100/エナラプリル・慢性心不全・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、措置報告(外国)	承認	
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象	保留	「死亡」についても因果関係は否定出来ないとの委員の指摘に対し、因果関係の判定について再検討すること。試験の継続は可とする。
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	

2009012-11X 審議事項	第一三共株式会社 内容	SUN11031・摂食障害・第3相 審査結果	指示事項
一部変更の適否	「治験実施計画書の変更」の追加(治験実施体制)	承認	
2009010-11X 審議事項	持田製薬株式会社 内容	MD-0701・肺動脈性肺高血圧症・第2/3相 審査結果	指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2009006-11X 審議事項	大塚製薬株式会社 内容	CDP870/MTX非併用・関節リウマチ・長期継続 審査結果	指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
一部変更の適否	治験分担医師削除	承認	
2009005-11X 審議事項	大塚製薬株式会社 内容	CDP870/MTX併用・関節リウマチ・長期継続 審査結果	指示事項
報告	・終了報告書	確認	
2008049-11X 審議事項	サノフィ・アベンティス株式会社 内容	SR25990C・末梢動脈疾患・第3相 審査結果	指示事項
安全性に関わる 継続の適否	措置報告(外国)、その他(全ての未知SAE)	承認	
一部変更の適否	治験実施計画書別紙改訂	承認	
2008045-11X 審議事項	バイエル薬品株式会社 内容	BAY63-2521・PAH・PATENT-2 審査結果	指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
安全性に関わる 継続の適否	当院有害事象	保留	因果関係は否定出来ないとの委員の指摘に対し、因果関係の判定について再検討すること。試験の継続は可とする。
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2008044-11X 審議事項	バイエル薬品株式会社 内容	BAY63-2521・PAH・PATENT-1 審査結果	指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2008043-11X 審議事項	バイエル薬品株式会社 内容	BAY63-2521・CHEPH・CHEST-2 審査結果	指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	

2008042-11X	バイエル薬品株式会社	BAY63-2521・CHEPH・CHEST-1	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
2008041-11X	ファイザー株式会社	スニチニブ/ソラフェニブ・進行性肝細胞癌・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
2008033-11X	バイエル薬品株式会社	BAY43-9006・肝細胞癌術後補助療法・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象、定期報告	承認	
一部変更の適否	治験分担医師追加・削除、治験協力者変更、 治験実施計画書別紙1改訂	承認	分担医師が東大研究倫理セミナー を受講したことにに関して、「責任医 師・分担医師の要件に関わる報告 書」も確認した。
2008032-11X	イーライリリー・アンド・カンパニー、治験国内管理 人クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会 社	LY450139・アルツハイマー型認知症・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
2008031-11X	中外製薬株式会社	RO4964913・●●●●●●●●・第2相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
2008023-11DX	神戸大学医学部附属病院小児科特命教 授・飯島一誠	IDEC-C2B8・小児ネフローゼ・第3相薬物動態	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
2008022-11DX	神戸大学医学部附属病院小児科特命教 授・飯島一誠	IDEC-C2B8・小児ネフローゼ・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
2008005-11X	ノバルティスファーマ株式会社	SPP100・ハイリスク2型糖尿病・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認	
2007039-11X	ファイザー株式会社	CP-690, 550・関節リウマチ・第3相	
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象、その他(Protocol Deviation Alert Letter)	承認	
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象、その他(Protocol Deviation Alert Letter)	承認	
一部変更の適否	治験分担医師削除、治験協力者変更	承認	

2007021-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	ニロチニブ・(Ph+)CML—CP初発成人・第3相
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象、措置報告(外国)	承認
2004029-11DX	国家公務員共済組合連合会虎の門病院 血液科 治験調整委員会委員長 谷口修	医師主導 アレムツズマブ 再生不良性貧血・第2相
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	その他(当局報告済みの重篤有害事象又は副 作用)	承認
一部変更の適否	責任医師所属・職名変更、分担医師職名変 更、治験実施計画書別紙2改訂	承認
2004028-11DX	国家公務員共済組合連合会虎の門病院 血液科 治験調整委員会委員長 谷口修	医師主導 アレムツズマブ 造血器疾患・第2相
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
安全性に関わる 継続の適否	その他(当局報告済みの重篤有害事象又は副 作用)	承認
一部変更の適否	責任医師所属・職名変更、分担医師職名変 更、治験実施計画書別紙2改訂	承認

**自主臨床**

<b>整理番号</b>	<b>依頼者名</b>	<b>治験薬名・疾患名・開発相</b>
P2011013-11X		ジアグノグリーン・ICG蛍光法認識率・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
試験の実施の適 否	新規申請	修正の上で承認 実施計画書および説明文書につい て、当日提出された修正案のとおり 修正すること。増田医師は東大研究 倫理セミナーを受講した後に試験に 参加すること。受講証の写しを提出 すること。
P2011012-11X		レミケード・関節リウマチの寛解維持・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
試験の実施の適 否	新規申請	修正の上で承認 説明文書・同意文書について、「7. この試験に参加しない場合の他の 治療法について」に通常行われる 治療について期間も含めて具体的 に記載すること。
P2011011-11Y		Covered SEMS・腭頭部癌・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
試験の実施の適 否	新規申請	承認
P2011010-11Y		人工角膜(KPro)・難治性角膜混濁・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
試験の実施の適 否	新規申請	承認 白川医師の東大研究倫理セミナー 受講証を確認した。三村医師およ び豊野医師は東大研究倫理セミ ナーを受講した後に試験に参加す ること。受講証の写しを提出する こと。
P2011009-11X		ヒドロキシクロロキン・APS・臨床使用
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
試験の実施の適 否	新規申請	承認
試験の実施の適 否	新規申請(追認)	承認
P2011008-11X		TS-1/ランダ/ハーセプチン・胃癌・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b> <b>指示事項</b>
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認

P2011005-11X			ネクサバル・肝細胞癌外科切除後維持療法・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認	
P2011003-11Y			単眼式一体型スコープ・食道表在癌ECS-STUDY
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認	
P2011001-11X			ブロプレス固定用量/ジェムザール・膵癌・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2010051-11X			ブイフェンド・深在性真菌症・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認	
報告	・ヒトゲノム・遺伝子解析研究倫理審査委員会 審査結果報告書	確認	
P2010050-11X			TS-1+パクリタキセル・進行膵癌・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	分担医師追加・削除・職名変更、試験実施計画書改訂	承認	
P2010046-11X			ラジレス・虚血性心疾患合併高血圧・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2010043-11X			スミフェロン・肝細胞癌治療切除後補助療法・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	試験実施計画書改訂	承認	
P2010042-11Y			WGC法/早期DG法・初回ERCP施行・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	分担医師追加・削除・職名変更	承認	
P2010038-11X			ラジレス・心筋梗塞既往歴のある高血圧・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2010036-11X			インデラル・莓状血管腫・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	試験分担医師追加	承認	
P2010032-11X			リーバクト・利尿剤抵抗性心不全・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	試験実施計画書改訂	承認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	

P2010031-11X			リスパダール・ERCP後膵炎発症予防・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	試験分担医師追加・削除・職名変更、説明文書・同意文書改訂	承認	
P2010026-11Y			AMS800・男性重度腹圧性尿失禁・臨床使用
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2010020-11X			ボトックス注・間質性膀胱炎・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2010019-11Z			$\gamma$ $\delta$ T細胞・腹水貯留を伴う治療抵抗性胃癌・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象	承認	
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象	承認	
P2010004-11X			スーテント・腎細胞癌有転移・CROSS-J-RCC
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2010002-11X			スタチン・高コレステロール血症・EMPATHY
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2010001-11X			腎バイオマーカー・EVALUATE参加者・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	試験期間延長、試験実施計画書改訂	承認	
P2009035-11X			イムネース・分子標的薬不応答の腎細胞癌・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2009032-11X			リバロ・慢性冠動脈疾患・REAL-CAD
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2009025-11X			ボトックス注・過活動膀胱・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	

P2009024-11X			ユリーフ・男性下部尿路症状・CLAM-STUDY
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2009011-11X			プロモートRF36・心不全・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2009004-11X			エビプロスタット・PSA高値症例・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2008054-11X			フェアストン／エビスタ・前立腺癌・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2008043-11X			エルプラット／ティーエスワン・進行膀胱癌・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	試験分担医師追加・削除・職名変更、試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認	
P2008042-11X			コニール／ダイクロライド・高血圧・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	試験期間延長(長野市国保大岡診療所)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(医療法人社団清水内科医院)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(下仁田厚生病院)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(医療法人社団たに内科クリニック)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(社団法人衛生文化協会城西病院)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(医療法人福島病院)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(医療法人社団ほたるの博優)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(廣畑内科クリニック)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(村上内科医院)	承認	
一部変更の適否	試験期間延長(医療法人社団岡部病院)	承認	
一部変更の適否	試験実施計画書改訂	承認	
P2008040-11X			グリベック・治療肺動脈高血圧症・臨床使用
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認	
P2008028-11X			セララ・アルブミン尿を有する高血圧・自主臨床
<b>審議事項</b>	<b>内容</b>	<b>審査結果</b>	<b>指示事項</b>
一部変更の適否	試験期間延長、試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂、分担医師削除	承認	

P2008027-11X		イリノテカン・他治療不応／進行胆道癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
一部変更の適否	試験分担医師追加・削除・職名変更、試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認
P2008026-11X		メイロン・造影剤起因性腎症予防・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認
P2008022-11X		カンプト・進行膵癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
一部変更の適否	分担医師追加・削除・職名変更、試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認
P2008015-11X		スタチン治療・頸動脈内膜中膜複合体厚・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認
報告	・東大研究倫理セミナー仮受講証明書	確認
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認
P2007012-11X		ラベプラゾール・アスピリン潰瘍に対するの予防的投与
審議事項	内容	審査結果 指示事項
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認
P2006037-11X		J-CaPIS-1研究・前立腺癌・ホルモン療法
審議事項	内容	審査結果 指示事項
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認
P2005045-11X		J-DOIT3・2型糖尿病・強化療法血管合併症抑制
審議事項	内容	審査結果 指示事項
一部変更の適否	試験分担医師追加・所属変更・削除、試験協力者削除	承認
報告	・東大研究倫理セミナー受講報告	確認