## 倫理委員会における臨床研究審査に関する議事録の要旨

日時	20	13 年	4 月	23 日	17	時	00	分	$\sim$	17	時	50	分	
場所	松田病院	2F 応接	接室											
出席者	(〇)川上	委員長	(○)野中	副委員長	(○) ⊴	6子	委員	Į	$(\bigcirc)$	安湛	j 委	員	(×)中安	委員
山流省	(○)平田	委員	(○)秋山	委員	(O)J	儿上	委員	Į	(()	羽田	野	委員		

議題	<ul><li>1 再発危険因子を有するStage II ならびにStage III に対する術後補助化学療法としての UFT配合カプセル/UZELとUFTE配合顆粒/UZELのランダム化第 II 相試験</li><li>臨床研究責任者 : 田中荘一</li></ul>
審議事項	① 臨床研究 実施の可否(新規)
審議内容	主な審議内容は下記のとおり。 ①臨床研究責任者より説明がなされ、実施の可否について審議した。
結果	修正の上、承認
特記事項	

議題	2 インフリキシマブによる寛解維持治療における効果不十分なクローン病患者を対象とした栄養療法併用効果確認試験 - 多施設共同無作為化比較臨床試験- 臨床研究責任者: 中井勝彦
審議事項	① 臨床研究 実施の可否(新規)
審議内容	主な審議内容は下記のとおり。 ①臨床研究責任者より説明がなされ、実施の可否について審議した。
結果	修正の上、承認
特記事項	

議題	3 再発危険因子を有するStageⅡ大腸癌に対するUFT/LV療法の臨床的有用性に関する研究 臨床研究責任者 : 田中荘一
審議事項	① 当該臨床研究で発生した重篤な副作用等
審議内容	主な審議内容は下記のとおり。 ①臨床研究責任者より報告がなされ、実施継続の可否について審議した。
結果	承認
特記事項	