

**第94回 特定非営利活動法人 治験ネットワーク福岡
臨床研究審査委員会 議事概要**

開催日時	2026年1月6日(火) 16時05分～16時31分
開催場所	九州大学医学研究院 基礎研究A棟 セミナー室2 (福岡市東区馬出3-1-1)
出席委員	瓦林達比古委員長, 樗木浩朗副委員長, 安波洋一委員, 山本英彦委員, 柳川堯委員, 永田一志委員, 島晃一委員, 河原直人委員, 庭山明子委員, 尾上真美委員※
欠席委員	— (※尾上真美委員は①③の審議に不参加)
議題及び審議 結果を含む 議論の概要	<p>【審査事項】</p> <p>1. 臨床研究の継続の適否</p> <p><定期報告></p> <p>① 成人急性リンパ性白血病に対する治療プロトコル-ALL/MRD2019-</p> <ul style="list-style-type: none"> ・臨床研究の継続の適否について審議を行った <p>説明者より、研究実施状況の報告があった。科学的妥当性を否定する報告がないことについて、どのような範囲で調査を行ったのか質疑応答があった。そのほか委員から特に質問、意見はなかった。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・承認 <p><変更></p> <p>② 肝蛭症に対するトリクラベンダゾールの効果・安全性評価研究</p> <ul style="list-style-type: none"> ・臨床研究の継続の適否について審議を行った <p>説明者より、実施体制の変更、症例数の拡大に伴う登録期間・研究期間の延長、研究方法の記載整備、測定項目と測定スケジュール、主要評価項目、評価方法、安全性評価に係る事項、統計学的事項、症例登録書の記載変更について説明があった。委員から特に質問、意見はなかった。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・承認 <p>③ サプリメント McB のヒトにおける認知機能改善作用に関する試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・臨床研究の継続の適否について審議を行った <p>事務局より、中止時検査の一部変更、募集サイトの開設、誤記修正について説明を行った。委員から特に質問、意見はなかった。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・承認 <p>④ マラリアに対するキニーネ注射薬の薬効・安全性評価研究</p> <ul style="list-style-type: none"> ・臨床研究の継続の適否について審議を行った <p>事務局より、実施体制の変更に関する変更内容の説明を行った。委員から特に質問、意見はなかった。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・承認

	<p>⑤ 初発未治療の再生不良性貧血に対するウマ ATG+シクロスポリン+ロミプロスチム併用療法の有用性に関する検討</p> <ul style="list-style-type: none"> ・臨床研究の継続の適否について審議を行った 事務局より、実施体制及び利益相反状況に関する変更内容の説明を行った。委員から特に質問、意見はなかった。 ・承認 <p>⑥ 5種混合または4種混合ワクチン接種者に対する3種混合ワクチンの追加接種に関する研究</p> <ul style="list-style-type: none"> ・臨床研究の継続の適否について審議を行った 事務局より、統計解析計画書新設の説明を行った。委員から特に質問、意見はなかった。 ・承認 <p>2. 報告</p> <p><軽微変更通知></p> <p>⑦ 軽微変更通知</p> <p>事務局より、当日配布資料に基づき、4件の軽微変更通知の報告を行った。委員から特に質問、意見はなかった。</p>
特記事項	—

以上