

## 第167回研究倫理委員会 議事録要旨

日時： 2018年1月20日（土）（14:00～16:00）

場所： 塩野義製薬株式会社 梅田分室 会議室ギャラクシー

出席者：〔倫理審査委員〕 小林真一委員長、梅山光法副委員長、鳥飼勝隆委員、竹村基彦委員、藤本早苗委員、岡本千明委員、進藤千絵委員、大川友之委員、金津卓史委員、柳本徹委員、高橋浩治委員  
〔事務局員〕 植京子、岩崎孝則、大島岳夫、大島五紀（記録者）

内容：

### 1. 報告事項

1.1 指摘事項報告 1件

1.2 終了報告 1件

研究課題名	試料・情報	研究結果
糖タンパク質解析に用いるヒト血清試料の調製方法の検討	健常人血液	研究実施計画書に基づいて予定通り研究を実施し、研究の目的を達成した。

1.3 中間報告 1件

1.4 迅速審査報告 4件

- ① No. 17-027 <肺洗浄液における代謝物測定系の確立>
- ② No. 17-030 <癌細胞における腫瘍免疫抵抗性の解明>
- ③ No. 17-031 <ヒト下痢症ウイルス培養法の構築検討>
- ④ No. 17-033 <新規開発化合物及び代謝物のヒト血漿及び尿中濃度測定法バリデーション>

1.5 変更申請報告 6件

以上について、出席委員全員一致で了承。

### 2. 審議事項

2.1 No. 17-036 <疼痛患者の臨床検体を用いたバイオマーカー研究>

申請区分	新規申請	通常審査	実施形態	社内研究
試料	健常人及び患者血漿、患者脳脊髄液			
議論要点	①入手先の倫理対応 ②対象患者の妥当性 ③研究方法の科学的妥当性			
審査結果	条件付き承認			
承認条件	委員会で指摘を受けた、倫理申請書類の記載内容について、適切に修正を行い、事務局及び委員長の確認を受けること。			
指摘事項	IRBの承認通知書の写しを入手して添付すること。			

2.2 No. 17-014-01 <新規診断マーカー候補因子の臨床検体における検証>

申請区分	変更申請	通常審査	実施形態	社内研究
試料	患者血清、健常人血液			
議論要点	入手先の倫理審査状況			
審査結果	承認			
指摘事項	IRB の承認通知書の写しを入手して添付すること。			

以上