

## 臨 床 研 究 審 査 委 員 会 議 事 録

日 時：令和8年1月7日（水） 14：40～14：45

場 所：WEB 会議

出席委員：（1号委員）石川 正和（委員長）、横井 英人、土橋 浩章

田岡 輝久、谷岡 哲也

（2号委員）植松 浩司、斎藤 真吾

（3号委員）中野 レイ子、谷 智子

欠席委員：須藤 広誠

陪席者：臨床研究支援センター教員 矢野浩史、研究協力課長 井上佳三

臨床研究係長 水野智恵、研究協力係員 松田祐貴

議 事：

会議に先立ち、開催要件を満たしていることの確認および前回委員会の議事録の確認が行われた。今回の審査事項に関して、審査意見業務に関与することができない委員がいないことが確認された。

【審議事項】

(1) 変更申請（特定臨床研究）

整 理 番 号：2020CRB001

事務局受理日：2025年12月25日

研 究 課 題 名：外科手術用手袋と下肢ストッキングを用いた圧迫療法の  
Docetaxel 起因性末梢神経障害の予防効果についての探索的臨床試験

統括管理者：泌尿器科学 学内講師 加藤琢磨

所属機関：香川大学医学部附属病院

変更内容である、共同研究機関の研究責任医師変更および臨床研究法等改正に伴う統括管理者設置、疾病等の報告期限更新に係る記載整備について、委員長より説明があり、審議を行った。

審議内容は以下の通りである。

(1号委員より)

特になし。

(2号委員より)

特になし。

(3号委員より)

特になし。

以上の審議の結果、全会一致で「承認」となった。

【その他】

2025年12月3日のCRBにおいて質問のあった「特定臨床研究の該当性判断が開催要件に含まれるかどうか」についての報告

CRB事務局より、「中国四国厚生局に確認の上、該当性判断は臨床研究法上の審査意見業務とは異なるため、開催要件には含まれない」旨、報告があった。