

平成 26 年度は、次のとおり延 16 件について審査を行いました。

	開催日	検討課題	審議の結果
第 1 回	5 月 2 8 日	(1)地域中核病院における非がん慢性疾患患者の望む生き方を支えるエンドオブライフケア実践におけるケア・コミュニケーションと促進・阻害要因	・承認しました。
		(2)宗教上等の理由で無輸血を希望される患者への院内・ホームページの掲示について	・継続審議としました。
		(3)皮膚科外来で使用する院内調剤製剤について	・承認しました。
第 2 回	8 月 1 4 日	(1)非結核抗酸菌症の病勢を反映するバイオマーカーとしての末梢血 miRNA の有用性を検討するパイロット研究について	・承認しました。
		(2)進行肺がん患者及びその家族が抱える問題に関する調査について	・承認しました。
		(3)遺伝子関連検査の依頼方法と結果保存方法について	・承認しました。
		(4)保存期慢性腎臓病患者を対象とした臨床研究—ダルベポエチンアルファ製剤低反応に関する研究—	・承認しました。
		(5)宗教上等の理由で無輸血を希望される患者への院内・ホームページの掲示について (前回委員会からの継続議題)	・承認しました。
第 3 回	1 2 月 1 6 日	(1)結核菌の薬剤耐性状況に関する研究	・承認しました。
		(2)緩和ケア領域における薬物・治療介入に関する多施設前向きレジストリ研究について	・承認しました。
		(3)非インスリン使用の 2 型糖尿病患者における血糖自己測定の効果	・承認しました。
		(4)咽喉頭表在癌に対する内視鏡的咽喉頭手術の安全性・有効性の検討	・継続審議としました。

	開催日	検討課題	審議の結果
第4回	1月14日	(1) オキシコドンの嘔気に対するプロクロルペラジンの予防効果のRCT	・承認しました。
		(2)井田病院製剤業務マニュアルの作成について	・承認しました。
第5回	3月11日	(1) 根治切除後膵癌・胆道癌症例に対するTS-1の隔日投与法の有効性・安全性の検討	・承認しました。
		(2) エキセナチド1日2回製剤投与中の(日本人)2型糖尿病患者に対するエキセナチド週1回製剤への切り替えの有効性及び安全性についての検討	・承認しました。
		(3) 慢性疾患在宅療養者の主体的療養を支援するテレナーシング方法・看護プロトコルの開発と混合研究法による評価(T-CAD Study)	・継続審議としました。
		(4) 「輸血用血液製剤」及び「血漿分画製剤」の使用についての説明書及び同意書等の改訂	・承認しました。