

令和6年度 第6回 臨床研究倫理審査委員会議事概要

臨床研究倫理審査委員会の所在地及び名称	所在地 佐賀市鍋島5-1-1 名称 佐賀大学医学部附属病院臨床研究倫理審査委員会				
開催年月日及び審議時間、開催場所	2024年9月2日(月) 14:00 ~ 14:57 大会議室				
臨床研究倫理審査委員会委員の氏名・職名 ※出欠 ○：出席委員 ×：欠席委員	氏名	所属・職名		出欠	備考
	1	杉田 和成	皮膚科・教授	○	・委員長 ・自然科学の有識者
	2	溝口 義人	精神神経科・准教授	○	自然科学の有識者
	3	島ノ江千里	薬剤部・部長(教授)	○	自然科学の有識者
	4	横山 正俊	産科婦人科・教授	○	自然科学の有識者
	5	多田 芳史	膠原病・リウマチ内科 ・准教授(診療教授)	○	自然科学の有識者
	6	高橋 宏和	肝疾患センター・特任教授	○	自然科学の有識者
	7	小池 春樹	脳神経内科・教授	×	自然科学の有識者
	8	市場 正良	社会医学講座・教授	○	病院長が必要と認めたと有識者
	9	江本 晶子	薬剤部・副部長	○	病院長が必要と認めたと有識者
	10	宮崎恵美子	看護部・副部長	○	自然科学の有識者
	11	溝口 弘	経営管理課・課長	○	一般の立場を代表する者
	12	中山 泰道	佐賀大学経済学部 法政策講座・准教授	○	・人文・社会科学の有識者 ・当院に所属しない者
	13	松尾 雅則	外部委員	○	・人文・社会科学の有識者 ・当院に所属しない者
	14	福井 道雄	外部委員	○	・一般の立場を代表する者 ・当院に所属しない者
出席者 13名					

審議・その他報告事項			
項目	件数	内訳	審査結果
審査	29 件	新規 5 件	承認 3 件 修正の上で承認 2 件
		当院主導中央一括新規 1 件	承認 1 件
		変更 3 件	承認 3 件
		重篤な有害事象 20 件	承認 20 件
報告	189 件	新規（迅速審査）8 件・当院主導中央一括新規（迅速審査）1 件・変更（迅速審査）18 件・当院主導中央一括変更（迅速審査）2 件・継続 125 件・終了 22 件・他機関主導中央一括審査新規（8/5 ㍿）1 件・他機関主導中央一括審査新規（8/20 ㍿）2 件・他機関主導中央一括審査変更（8/5 ㍿）3 件・他機関主導中央一括審査変更（8/20 ㍿）6 件・議事概要 1 件	

審議・その他報告事項は以下の通り。

1) -1 臨床研究新規申請の審議について

1 佐賀県の認知症疾患センター受診患者に関する検討

研究責任者：脳神経内科 小池 春樹

研究期間：2024年9月2日～2039年3月31日

利益相反：条件あり（本研究に関して自己申告書に記載した利益相反について、各法・指針等に則り開示・説明等の対応を行うこと。）

審査結果：承認 2024-06-01

2 アジアにおける肺癌個別化医療の確立を目指したゲノムスクリーニング研究：Lung Cancer Genomic Screening Project for Individualized Medicine in Asia (LG-SCRUM-Asia)

研究責任者：呼吸器内科 中島 千穂

研究期間：2024年9月2日～2044年3月31日

利益相反：条件あり（本研究に関して自己申告書に記載した利益相反について、各法・指針等に則り開示・説明等の対応を行うこと。）

審査結果：承認 2024-06-02

3 低侵襲肝切除におけるインドシアニングリーン蛍光法を用いた解剖学的肝切除の実施状況と臨床的意義：アジア諸国における国際多施設研究

研究責任者：一般・消化器外科 井手 貴雄

研究期間：2024年9月2日～2026年12月31日

利益相反：問題なし

審査結果：承認 2024-06-03

4 EVAR 後の腹部大動脈瘤拡大への腰動脈の関与

研究責任者：心臓血管外科 林 奈宜

研究期間：2024年9月12日～2026年3月31日

利益相反：問題なし

審査結果：修正の上で承認

審査結果の主な理由（条件）：研究課題名の「瘤拡大」について、腹部大動脈瘤拡大等、記載の明確化を行うこと。

5 腰椎椎間板ヘルニア治療前後の歩数と QOL の縦断的評価

研究責任者：生涯発達看護学講座 松永 由理子

研究期間：2024年9月9日～2027年3月31日

利益相反：問題なし

審査結果：修正の上で承認

審査結果の主な理由（条件）：研究終了後の治療支援アプリ「mymobility」の利用料、個人情報取り扱いについて、研究計画書および同意説明文書に追記すること。

1) -2 当院主導中央一括・臨床研究新規申請の審議について

1 総合診療科を受診した患者における HAE の有病率および臨床的特徴の調査

Exploring the clinical practice and prevalence of HAE in patients visiting hospital general medicine departments in Japan (EXPLORE-HAE Study)

研究責任者：総合診療部 多胡 雅毅

研究期間：2024年9月2日～2027年9月30日

利益相反：条件あり（本研究に関して自己申告書に記載した利益相反について、各法・指針等に則り開示・説明等の対応を行うこと。）

審査結果：承認 2024-06-04

1) -3 臨床研究実施計画等の変更について

- 1 非小細胞肺癌における薬物治療耐性後の個別化医療の確立を目指した、遺伝子スクリーニングとモニタリングのための多施設共同前向き観察研究(LC-SCRUM-TRY)

研究責任者：呼吸器内科 中島 千穂

変更内容：同意説明文書・オプトアウト・研究分担者

利益相反：条件あり（本研究に関して自己申告書に記載した利益相反について、各法・指針等に則り開示・説明等の対応を行うこと。）

審査結果：承認

- 2 EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌におけるアファチニブからオシメルチニブへの逐次投与の有効性を評価する多施設共同前向き観察研究 (Gio Tag Japan)

研究責任者：呼吸器内科 中島 千穂

変更内容：研究責任者・研究分担者・参加施設一覧

利益相反：条件あり（本研究に関して自己申告書に記載した利益相反について、各法・指針等に則り開示・説明等の対応を行うこと。）

審査結果：承認

- 3 EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌におけるアファチニブからオシメルチニブへの逐次投与の有効性を評価する多施設共同前向き観察研究(Gio-Tag Japan)におけるCell free DNAを用いたバイオマーカー探索研究

研究責任者：呼吸器内科 中島 千穂

変更内容：研究責任者・研究分担者・参加施設一覧

利益相反：条件あり（本研究に関して自己申告書に記載した利益相反について、各法・指針等に則り開示・説明等の対応を行うこと。）

審査結果：承認

1) -4 重篤な有害事象に関する審議について

- 1 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究

研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子

発現した医療機関：他の共同研究機関

報告の区分：初回報告

患者登録番号：001-003

有害事象名：骨折

有害事象発現日：2024年05月15日

審査結果：承認

- 2 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：001-004
有害事象名：骨折
有害事象発現日：2023年08月29日
審査結果：承認

- 3 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：002-002
有害事象名：大動脈解離
有害事象発現日：2024年01月22日
審査結果：承認

- 4 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：002-007
有害事象名：左大腿骨頸部骨折
有害事象発現日：2024年05月23日
審査結果：承認

- 5 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：004-001
有害事象名：右肩腱板損傷
有害事象発現日：2023年11月04日
審査結果：承認

- 6 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：004-002
有害事象名：急性腸炎
有害事象発現日：2023 年 08 月 21 日
審査結果：承認

- 7 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：004-003
有害事象名：左下肢蜂窩織炎
有害事象発現日：2023 年 08 月 14 日
審査結果：承認

- 8 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：004-003
有害事象名：腎不全
有害事象発現日：2024 年 01 月 26 日
審査結果：承認

- 9 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：004-006
有害事象名：右混合型脳出血
有害事象発現日：2024 年 03 月 15 日
審査結果：承認

- 10 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性

性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：007-002
有害事象名：慢性下痢症
有害事象発現日：2023年06月15日
審査結果：承認

- 11 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究

研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：007-002
有害事象名：誤嚥性肺炎
有害事象発現日：2023年07月05日
審査結果：承認

- 12 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究

研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：007-002
有害事象名：シャント閉塞
有害事象発現日：2023年08月17日
審査結果：承認

- 13 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究

研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：007-002
有害事象名：誤嚥性肺炎
有害事象発現日：2024年02月17日
審査結果：承認

- 14 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究

研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子

発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：007-002
有害事象名：誤嚥性肺炎
有害事象発現日：2024年03月25日
審査結果：承認

- 15 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：007-002
有害事象名：誤嚥性肺炎・偽膜性腸炎による敗血症性ショック
有害事象発現日：2024年04月27日
審査結果：承認

- 16 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：007-004
有害事象名：脳梗塞
有害事象発現日：2023年06月23日
審査結果：承認

- 17 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：008-001
有害事象名：白内障の増悪
有害事象発現日：2023年11月09日
審査結果：承認

- 18 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告

患者登録番号：008-007
有害事象名：ラクナ梗塞
有害事象発現日：2024年03月26日
審査結果：承認

- 19 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：010-004
有害事象名：脳梗塞
有害事象発現日：2024年05月17日
審査結果：承認

- 20 上下肢痙縮患者における高用量 A 型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
発現した医療機関：他の共同研究機関
報告の区分：初回報告
患者登録番号：017-002
有害事象名：脳出血
有害事象発現日：2024年05月08日
審査結果：承認

2) -1 臨床研究新規申請 迅速審査の報告（8/26 付け実施分）

- 1 がん診療均てん化のための臨床情報データベース構築と活用に関する研究
研究責任者：血液・腫瘍内科 勝屋 弘雄
研究期間：2024年8月26日～2027年3月31日
利益相反：審査該当なし
審査結果：承認 2024-06-R-01
- 2 骨粗しょう症が腹部大動脈ステントグラフト治療にあたえる影響
研究責任者：心臓血管外科 林 奈宜
研究期間：2024年8月26日～2026年3月31日
利益相反：審査該当なし
審査結果：承認 2024-06-R-02
- 3 当院における急性陰嚢症診療の実態調査
研究責任者：泌尿器科 野口 満
研究期間：2024年8月26日～2025年3月31日
利益相反：審査該当なし

審査結果 : 承認 2024-06-R-03

4 小児高悪性度成熟 B 細胞性リンパ腫に関する後方視的観察研究

研究責任者 : 小児科 西 眞範

研究期間 : 2024 年 8 月 26 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認 2024-06-R-04

5 術中アナフィラキシーショックに対するアドレナリン静脈内投与による循環動態ならびに関連する患者因子に関する検討—多施設後方視的検討—

研究責任者 : 麻酔科蘇生科 野口 洋

研究期間 : 2024 年 8 月 26 日 ~ 2024 年 12 月 31 日

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認 2024-06-R-05

6 肺拡散能力測定における血中ヘモグロビン補正法の違いによる補正值の比較検討

研究責任者 : 臨床検査医学講座 末岡 榮三朗

研究期間 : 2024 年 8 月 26 日 ~ 2025 年 3 月 31 日

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認 2024-06-R-06

2) -2 臨床研究新規申請 迅速審査の報告 (8/29 付け実施分)

1 乾癬性関節炎とペリオスチンとの関連性

研究責任者 : 皮膚科 杉田 和成

研究期間 : 2024 年 8 月 29 日 ~ 2030 年 3 月 31 日

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認 2024-06-R-08

2 BP180 CLEIA 法陰性 ELISA 法陽性の類天疱瘡患者の臨床的、免疫学的特徴の探索

研究責任者 : 皮膚科 杉田 和成

研究期間 : 2024 年 8 月 29 日 ~ 2028 年 3 月 31 日

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認 2024-06-R-09

2) -3 当院主導中央一括・臨床研究新規申請 迅速審査の報告 (8/26 付け実施分)

1 軽度認知障害、認知症の早期診断を目指したリスク因子およびバイオマーカーの研究

研究責任者 : 脳神経内科 江里口 誠

研究期間 : 2024 年 8 月 26 日 ~ 2031 年 3 月 31 日

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認 2024-06-R-07

2) -4 臨床研究実施計画等の変更 迅速審査の報告 (8/26 付け実施分)

- 1 悪性胸膜中皮腫の前方視的ゲノム研究
研究責任者：呼吸器内科 中島 千穂
変更内容：研究計画書・同意説明文書・研究責任者・研究分担者
利益相反：審査該当なし
審査結果：承認

- 2 EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌におけるアファチニブからオシメルチニブへの逐次投与の有効性を評価する多施設共同前向き観察研究（Gio-Tag Japan）における附随研究
研究責任者：呼吸器内科 中島 千穂
変更内容：参加施設一覧
利益相反：審査該当なし
審査結果：承認

- 3 造血細胞移植および細胞治療の全国調査
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
変更内容：研究計画書・同意説明文書・共同研究機関の変更・TRUMP-GVHD 概要説明書
利益相反：審査該当なし
審査結果：承認

- 4 ヘアリー細胞白血病(日本型)の疾患概念の確立に向けた解析調査
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
変更内容：研究計画書・研究期間
利益相反：審査該当なし
審査結果：承認

- 5 慢性骨髄性白血病におけるチロシンキナーゼ阻害剤中止後の無治療寛解維持に寄与するT細胞免疫および腫瘍特異的抗原の探索
研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也
変更内容：研究計画書・同意説明文書・オプトアウト・研究分担者・研究期間
利益相反：審査該当なし
審査結果：承認

- 6 抗悪性腫瘍剤治療における薬剤耐性遺伝子検査
研究責任者：脳神経外科 阿部 竜也
変更内容：研究計画書・同意説明文書・研究分担者
利益相反：審査該当なし
審査結果：承認

- 7 当院におけるCAKUTの診療実態と予後の調査研究
研究責任者：泌尿器科 野口 満
変更内容：研究計画書・研究分担者
利益相反：審査該当なし

審査結果 : 承認

8 当院における腎腫瘍の診療実態と予後の調査研究

研究責任者 : 泌尿器科 野口 満

変更内容 : 研究計画書・研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

9 当院における前立腺腫瘍の診療実態と予後の調査研究

研究責任者 : 泌尿器科 野口 満

変更内容 : 研究計画書・研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

10 当院における尿路上皮腫瘍の診療実態と予後の調査研究

研究責任者 : 泌尿器科 野口 満

変更内容 : 研究計画書・研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

11 当科における骨盤臓器脱の診療実態と予後の調査研究

研究責任者 : 泌尿器科 野口 満

変更内容 : 研究計画書・研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

12 当科における排尿障害（下部尿路症状）の診療実態と予後の調査研究

研究責任者 : 泌尿器科 野口 満

変更内容 : 研究計画書・研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

13 当院における陰茎腫瘍の診療実態と予後の調査研究

研究責任者 : 泌尿器科 野口 満

変更内容 : 研究計画書・研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

14 当院における精巣腫瘍の診療実態と予後の調査研究

研究責任者 : 泌尿器科 野口 満

変更内容 : 研究計画書・研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

15 当院における副腎腫瘍の診療実態と予後の調査研究

研究責任者: 泌尿器科 野口 満

変更内容 : 研究計画書・オプトアウト・研究分担者・解析項目・検査項目の変更

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

16 造血細胞移植および細胞治療の全国調査

研究責任者: 小児科 西 眞範

変更内容 : 研究計画書・同意説明文書・アセント文書(ドナー、レシピエント)・登録一元管理プログラム概要説明書

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

17 日本における頭頸部悪性腫瘍登録事業の実施

研究責任者: 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 杉山 庸一郎

変更内容 : オプトアウト・研究責任者・研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

18 寝たきり度を用いた院内転倒予測モデルの多様な医療機関での検証と実用化に関する研究
A Validation and practical application research of the predictive model for falls among inpatients using bedriddenness ranks in various medical institutions

研究責任者: 総合診療部 多胡 雅毅

変更内容 : 研究計画書・オプトアウト・解析項目・検査項目の変更・症例登録期間

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

2)-5 当院主導中央一括・臨床研究実施計画等の変更 迅速審査の報告(8/26 付け実施分)

1 ワゴンホイール効果を応用したパーキンソン病等による思考緩慢の測定方法開発と臨床応用

研究責任者: 脳神経内科 江里口 誠

変更内容 : 研究計画書・同意説明文書・症例数・共同研究機関の変更・解析項目・検査項目の変更

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

2 急性肝性ポルフィリン症の初期スクリーニング検査としての Hoesch 試薬の有用性評価

Assessment of the utility of Hoesch test assay as initial screening test for acute hepatic porphyria in Japan

研究責任者: 総合診療部 多胡 雅毅

変更内容 : 研究計画書・同意説明文書・共同研究機関の変更・共同研究機関一覧・倫理審

査（中央一括審査）依頼書・症例登録期間

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

2)-6 臨床研究実施報告(継続)

- 1 成人 Still 病と全身型若年性特発性関節炎の臨床寛解(とくに drug-free 寛解)に至る期間および寛解に影響する要因の解明(多施設共同研究)
研究責任者: 膠原病・リウマチ内科 多田 芳史
研究期間 : 2017 年 2 月 6 日 ~ 2024 年 12 月 31 日
実施数/予定数(実施率): 45/40(全体 150)(113%)
公表の有無 : 済
- 2 関節リウマチ治療経過における画像変化の観察研究
研究責任者: 膠原病・リウマチ内科 多田 芳史
研究期間 : 2016 年 7 月 8 日 ~ 2024 年 8 月 30 日
実施数/予定数(実施率): 3/30(全体 1000)(10%)
公表の有無 : 済
- 3 関節リウマチに対する JAK 阻害剤バリシチニブの有効性と I 型インターフェロン活性の関連性に関する研究
研究責任者: 膠原病・リウマチ内科 多田 芳史
研究期間 : 2019 年 10 月 7 日 ~ 2025 年 3 月 31 日
実施数/予定数(実施率): 5/7(全体 44)(71%)
公表の有無 : 無
- 4 成人スチル病におけるインフラマソーム活性化機序の解明
研究責任者: 膠原病・リウマチ内科 多田 芳史
研究期間 : 2021 年 2 月 3 日 ~ 2025 年 3 月 31 日
実施数/予定数(実施率): 43/20(全体 80)(215%)
公表の有無 : 無
- 5 自己免疫疾患における形質芽細胞に関する免疫学的フェノタイプの総合的解析
研究責任者: 膠原病・リウマチ内科 多田 芳史
研究期間 : 2019 年 7 月 1 日 ~ 2027 年 12 月 31 日
実施数/予定数(実施率): 30/132(全体 200)(23%)
公表の有無 : 無
- 6 エフピー®0D錠 2.5 特定使用成績調査(高齢者使用)
研究責任者: 脳神経内科 小池 春樹
研究期間 : 2021 年 3 月 1 日 ~ 2026 年 3 月 31 日
実施数/予定数(実施率): 3/10(30%)
公表の有無 : 無

- 7 筋萎縮性側索硬化症の発症・進行・予後に関する因子の探索
JaCALS (Japanese Consortium for Amyotrophic Lateral Sclerosis research)
研究責任者：脳神経内科 小池 春樹
研究期間：2022年2月15日～2025年3月31日
実施数/予定数(実施率)：3/適格全症(全体4000)(-%)
公表の有無：無
- 8 炎症性腸疾患患者に発生した腫瘍性病変の診断、治療、予後に関する多施設共同研究
研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏
研究期間：2018年12月25日～2026年3月31日
実施数/予定数(実施率)：22/20(全体200)(110%)
公表の有無：済
- 9 家族性地中海熱遺伝子関連腸炎の診断法確立
研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏
研究期間：2019年11月5日～2025年3月31日
実施数/予定数(実施率)：3/5(全体400)(60%)
公表の有無：済
- 10 バイオインフォマティクスの解析ツールを用いた Omics - Based Japan IBD panel の開発の
前向き観察研究
研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏
研究期間：2021年5月10日～2026年3月31日
実施数/予定数(実施率)：10/10(全体100)(100%)
公表の有無：予定有
- 11 潰瘍性大腸炎関連腫瘍性病変に対する内視鏡的切除術の有効性に関する登録研究
研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏
研究期間：2021年5月31日～2025年3月31日
実施数/予定数(実施率)：4/適格全症(全体300)(-%)
公表の有無：済
- 12 クロウン病術後再発評価におけるカプセル内視鏡評価の意義に関する検討—多施設前向きコ
ホート研究—
研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏
研究期間：2018年7月2日～2024年12月31日
実施数/予定数(実施率)：10/10(全体100)(100%)
公表の有無：済
- 13 難治性炎症性腸疾患における慢性化機序解明とそれを反映するバイオマーカーの開発
研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏

研究期間 : 2022年3月28日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 203/300(68%)

公表の有無 : 済

14 炎症性腸疾患の治療実態および治療効果予測に関する多施設観察研究

研究責任者 : 消化器内科 江崎 幹宏

研究期間 : 2020年8月26日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 313/350(全体700)(89%)

公表の有無 : 無

15 ベーチェット病の病態解明および治療法の開発を目的とした全国レジストリの構築【RADDAR-J[10]】

研究責任者 : 消化器内科 江崎 幹宏

研究期間 : 期間の定めなし

実施数/予定数(実施率) : 0/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

16 AIを用いた膵神経内分泌腫瘍の術後再発予測モデルの構築 : 多施設共同後方視的研究

研究責任者 : 消化器内科 武富 啓展

研究期間 : 2021年1月27日 ~ 2025年8月31日

実施数/予定数(実施率) : 5/5(全体600)(100%)

公表の有無 : 済

17 ICTによる佐賀心不全在宅管理研究 Saga Home Telemonitoring Study for Heart Failure (S-HOMES)

研究責任者 : 循環器内科 野出 孝一

研究期間 : 2016年11月16日 ~ 2025年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 36/20(全体60)(180%)

公表の有無 : 済

18 日本人糖尿病合併冠動脈疾患患者における危険因子管理と心血管アウトカムに関する後ろ向きコホート研究

研究責任者 : 循環器内科 野出 孝一

研究期間 : 2010年7月5日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 453/650(全体12000)(69.69%)

公表の有無 : 無

19 脂質異常症を合併した一次予防患者における動脈硬化性疾患発症に関する観察研究

研究責任者 : 循環器内科 野出 孝一

研究期間 : 2016年11月7日 ~ 2026年6月30日

実施数/予定数(実施率) : 20/30(全体1500)(67%)

公表の有無 : 無

- 20 遺伝性心血管疾患の感受性遺伝子解析研究
研究責任者：循環器内科 野出 孝一
研究期間：2018年1月9日～2027年5月31日
実施数/予定数（実施率）：12/20（全体2500）（60%）
公表の有無：無
- 21 冠動脈疾患患者における血行再建術の頻度と長期予後評価のためのレジストリー研究
Frequency of revascularization with long-term prognosis in patients with coronary artery disease (FRONTIER registry)
研究責任者：循環器内科 野出 孝一
研究期間：2022年4月25日～2025年12月31日
実施数/予定数（実施率）：3210/3000（全体6000）（107%）
公表の有無：無
- 22 肺塞栓症・深部静脈血栓症の多施設レジストリー研究
HAGAKURE (Heart And vascular disease outcome study in saGA and KyUshu Region)-VTE (venous thromboembolism) Registry
研究責任者：循環器内科 野出 孝一
研究期間：2021年7月30日～2025年3月31日
実施数/予定数（実施率）：2000/1000（全体適格全症）（200%）
公表の有無：無
- 23 日本における補助人工心臓に関連した市販後のデータ収集
研究責任者：循環器内科 野出 孝一
研究期間：期間の定めなし
実施数/予定数（実施率）：7/適格全症（全体適格全症）（-%）
公表の有無：無
- 24 新規永久ペースメーカー植え込み患者のレジストリー研究
研究責任者：循環器内科 野出 孝一
研究期間：2021年7月30日～2025年3月31日
実施数/予定数（実施率）：500/400（125%）
公表の有無：無
- 25 循環器疾患による入院における臨床背景・転帰調査とその予後予測因子の検討
研究責任者：循環器内科 野出 孝一
研究期間：2021年11月29日～2035年1月1日
実施数/予定数（実施率）：2800/2000（140%）
公表の有無：無
- 26 COVID-19流行による循環器疾患受診控えと循環器疾患臨床指標の関連に関する研究

研究責任者：循環器内科 野出 孝一

研究期間：2021年12月27日～2024年12月31日

実施数/予定数（実施率）：2万/約3万(66%)

公表の有無：無

27 心房細動アブレーション治療における臨床転帰調査とその予測因子の検討

研究責任者：循環器内科 山口 尊則

研究期間：2019年9月2日～2029年9月30日

実施数/予定数（実施率）：421/適格全症(全体1000)(-%)

公表の有無：無

28 心房筋生検による心房細動基質の組織学的評価2

Histological Evaluation of Atrial Fibrillation Substrate Based on Atrial Septum Biopsy 2 (HEAL-AF Study 2)

研究責任者：循環器内科 山口 尊則

研究期間：2020年12月7日～2025年12月31日

実施数/予定数（実施率）：308/295(全体300)(104%)

公表の有無：無

29 心房筋生検による心房細動基質の組織学的評価

Histological Evaluation of Atrial Fibrillation Substrate Based on Atrial Septum Biopsy (HEAL-AF Study)

研究責任者：循環器内科 山口 尊則

研究期間：2020年4月6日～2025年12月31日

実施数/予定数（実施率）：101/100(全体100)(101%)

公表の有無：無

30 心房細動アブレーション患者におけるGrid型電極を用いた左房双極電位波高マッピングに関する後ろ向き研究

研究責任者：循環器内科 山口 尊則

研究期間：2019年4月26日～2024年12月31日

実施数/予定数（実施率）：817/適格全症(全体1000)(-%)

公表の有無：無

31 遺伝的素因に基づく心房細動アブレーション後の長期的予後と予測因子の評価

Follow-Up study of patients Undergoing catheter ablation for Atrial Fibrillation: evaluation of long-term outcomes and predictive factors based on genetic predisposition (FUTURE-AF Study)

研究責任者：循環器内科 山口 尊則

研究期間：2021年8月5日～2032年12月31日

実施数/予定数（実施率）：674/1000(全体5000)(67.4%)

公表の有無：無

- 32 日本心血管インターベンション治療学会内登録データを用いた統合的解析
（2017 2019 年度 日本医療研究開発機構事業「冠動脈疾患に係る医療の適正化を目指した研究」の内容を包括）
研究責任者：循環器内科 夏秋 政浩
研究期間：2019年9月30日～2027年3月30日
実施数/予定数（実施率）：4012/適格全症（全体適格全症）（-%）
公表の有無：無
- 33 我が国における着用型自動除細動器による治療実態の登録調査
- Japan Wearable Cardioverter Defibrillator Registry (J-WCDR) -
研究責任者：循環器内科 金子 哲也
研究期間：2021年2月24日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：20/適格全症（全体 3500）（-%）
公表の有無：無
- 34 抗がん剤による薬剤性心筋障害の早期診断法の確立
研究責任者：循環器内科 矢島 あゆむ
研究期間：2012年12月3日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：109/300(36%)
公表の有無：無
- 35 オールジャパンで行う全身性アミロイドーシスコホート研究
Japan Cohort Study of Systemic Amyloidosis (J-COSSA) 【RADDAR-J[8]】
研究責任者：循環器内科 矢島 あゆむ
研究期間：期間の定めなし
実施数/予定数（実施率）：41/適格全症（-%）
公表の有無：無
- 36 ウルトラファインバブル酸素含有血液ろ過用補充液を用いた血液酸素化の研究
研究責任者：腎臓内科学講座 宮園 素明
研究期間：2021年11月1日～2025年3月31日
実施数/予定数（実施率）：15/30(50%)
公表の有無：済
- 37 切除不能肝細胞癌患者に対する Atezolizumab+Bevacizumab 併用療法の多施設共同前向き
観察研究
研究責任者：肝臓・糖尿病・内分泌内科 桑代 卓也
研究期間：2021年5月10日～2025年9月30日
実施数/予定数（実施率）：3/15(全体 500) (20%)
公表の有無：無

- 38 肝硬変、肝がんの予後に関する研究
研究責任者：肝臓・糖尿病・内分泌内科 安西 慶三
研究期間：2018年2月27日～2025年12月31日
実施数/予定数（実施率）：580/適格全症(-%)
公表の有無：無
- 39 新型コロナウイルス感染に対する感受性遺伝子に関する研究
研究責任者：肝臓・糖尿病・内分泌内科 安西 慶三
研究期間：2020年8月3日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：791/適格全症(全体2000)(-%)
公表の有無：無
- 40 原発性アルドステロン症患者における治療の骨代謝への影響
研究責任者：肝疾患センター 高橋 宏和
研究期間：2019年3月25日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：40/40(100%)
公表の有無：無
- 41 NAFLDの肝細胞癌サーベイランスにおける腫瘍マーカーおよび血清マーカーの有用性：多施設共同症例対照研究および前向きコホート研究
研究責任者：肝疾患センター 高橋 宏和
研究期間：2021年5月10日～2030年3月31日
実施数/予定数（実施率）：60/150(全体1100)(40%)
公表の有無：無
- 42 切除不能進行肝細胞癌に対する薬物療法および経肝動脈的治療に関する多施設共同前向き観察研究
研究責任者：肝疾患センター 高橋 宏和
研究期間：2021年8月27日～2025年10月31日
実施数/予定数（実施率）：10/10(全体300)(100%)
公表の有無：無
- 43 リアルワールドデータを用いた切除不能進行肝細胞癌に対する薬物療法に関する多施設共同後向き研究
研究責任者：肝疾患センター 高橋 宏和
研究期間：2021年8月27日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：25/50(全体600)(50%)
公表の有無：無
- 44 肝疾患の疫学、自然経過および臨床転帰
研究責任者：肝疾患センター 高橋 宏和
研究期間：期間の定めなし

実施数/予定数（実施率）：200/200(全体 30000) (100%)

公表の有無 : 無

45 「肝臓の脂肪量の超音波による正確な測定法の確立の検討」

ATI (Attenuation Imaging) を用いた肝脂肪化の診断—MRI を用いた PDFF (proton density fat fraction)、肝組織、CAP (controlled attenuation parameter) との比較—

研究責任者：肝疾患センター 高橋 宏和

研究期間 : 2021 年 8 月 12 日 ~ 2025 年 3 月 31 日

実施数/予定数（実施率）：20/適格全症(全体 2000) (-%)

公表の有無 : 予定有

46 早期特発性肺線維症患者に対するニンテダニブ投与の有効性と安全性に関する解析

研究責任者：呼吸器内科 高橋 浩一郎

研究期間 : 2020 年 2 月 3 日 ~ 2025 年 12 月 31 日

実施数/予定数（実施率）：3/10(全体 215) (30%)

公表の有無 : 予定有

47 単施設での悪性リンパ腫患者の治療成績の後方視的解析

研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 : 2020 年 6 月 30 日 ~ 2025 年 3 月 31 日

実施数/予定数（実施率）：41/100(41%)

公表の有無 : 済

48 「TKI が使用された JALSG Ph+ALL 臨床試験と TRUMP データの統合による予後因子解析」

—JALSG Ph+ALL TKI-SCT study—

研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 : 2021 年 1 月 27 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数（実施率）：1/適格全症(全体 246) (-%)

公表の有無 : 無

49 未治療低腫瘍量進行期濾胞性リンパ腫に対するリツキシマブ療法早期介入に関するランダム化比較第 III 相試験

研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 : 2017 年 5 月 1 日 ~ 2029 年 11 月 30 日

実施数/予定数（実施率）：1/2(全体 290) (50%)

公表の有無 : 無

50 JCOG1411「未治療低腫瘍量進行期濾胞性リンパ腫に対するリツキシマブ療法早期介入に関するランダム化比較第 III 相試験」の附随研究

研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 : 2020 年 10 月 26 日 ~ 2027 年 12 月 31 日

実施数/予定数（実施率）：1/2(全体 220) (50%)

公表の有無 : 無

51 ヒト末梢血由来 γ δ T 細胞の体外増幅培養に用いるヒト AB 型血清採取

研究責任者 : 血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 : 2020 年 3 月 2 日 ~ 2025 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 5/適格全症(全体 8) (-%)

公表の有無 : 無

52 JCOG1911A1 : 多発性骨髄腫に対するダラツムマブ併用化学療法における効果予測因子および抵抗性機序に関する探索的研究

研究責任者 : 血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 : 2021 年 7 月 5 日 ~ 2032 年 1 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 2/15(全体 200) (13%)

公表の有無 : 無

53 単施設での進行消化器癌患者の治療成績の後方視的解析

研究責任者 : 血液・腫瘍内科 勝屋 弘雄

研究期間 : 2022 年 1 月 31 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 50/200 (25%)

公表の有無 : 済

54 成人 T 細胞白血病・リンパ腫の予後予測法の開発研究

研究責任者 : 血液・腫瘍内科 勝屋 弘雄

研究期間 : 2021 年 7 月 5 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 65/55(全体 100) (118%)

公表の有無 : 済

55 乾癬患者を対象とした予後, 合併症, 治療に関する観察研究

研究責任者 : 皮膚科 杉田 和成

研究期間 : 2019 年 6 月 25 日 ~ 2032 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 120/300(全体 8400) (40%)

公表の有無 : 無

56 皮膚軟部組織感染症の病因・病態に関する臨床疫学的研究

研究責任者 : 皮膚科 杉田 和成

研究期間 : 2022 年 3 月 28 日 ~ 2025 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 1/適格全症(-%)

公表の有無 : 無

57 消化器疾患に対する手術アプローチ・術式による短期・中期・長期成績への影響に関する研究

研究責任者 : 一般・消化器外科 真鍋 達也

研究期間 : 2019年11月25日 ~ 2029年12月31日

実施数/予定数(実施率): 10000/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

58 根治的外科治療可能の結腸・直腸癌を対象としたレジストリ研究

GALAXY trial Genetic Alterations and clinical record in radically resected colorectal cancer revealed by Liquid biopsy And whole eXome analysis

研究責任者: 一般・消化器外科 真鍋 達也

研究期間 : 2020年6月1日 ~ 2031年3月31日

実施数/予定数(実施率): 2/10(全体6300)(20%)

公表の有無 : 無

59 心臓大血管手術の疫学調査

研究責任者: 心臓血管外科 蒲原 啓司

研究期間 : 2018年2月5日 ~ 2040年12月31日

実施数/予定数(実施率): 1272/2000(全体4000)(64%)

公表の有無 : 無

60 ヒト由来の細胞を用いた人工血管の作製と評価

研究責任者: 心臓血管外科 伊藤 学

研究期間 : 2016年4月4日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数(実施率): 10/20(50%)

公表の有無 : 無

61 脳腫瘍に関する予後予測因子についての検討

研究責任者: 脳神経外科 阿部 竜也

研究期間 : 2019年9月2日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数(実施率): 370/2250(16%)

公表の有無 : 無

62 脳腫瘍患者からの脳腫瘍幹細胞の単離・培養

研究責任者: 脳神経外科 阿部 竜也

研究期間 : 2019年1月29日 ~ 2025年3月31日

実施数/予定数(実施率): 150/500(30%)

公表の有無 : 無

63 脳腫瘍全国統計調査と解析 (臓器がん登録調査)

研究責任者: 脳神経外科 阿部 竜也

研究期間 : 2019年3月25日 ~ 2030年12月31日

実施数/予定数(実施率): 300/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

- 64 抗悪性腫瘍剤治療における薬剤耐性遺伝子検査
研究責任者：脳神経外科 阿部 竜也
研究期間：2019年1月29日～2025年3月31日
実施数/予定数（実施率）：150/300(50%)
公表の有無：無
- 65 JCOG1910「高齢者初発膠芽腫に対するテモゾロミド併用寡分割放射線治療に関するランダム化比較第III相試験」の附随研究 高齢者初発膠芽腫における予後を予測するバイオマーカーに関する探索的研究
研究責任者：脳神経外科 阿部 竜也
研究期間：2021年1月4日～2030年3月31日
実施数/予定数（実施率）：1/16(全体264)(6%)
公表の有無：無
- 66 多機関共同研究によるマルチオミックス解析に基づく脳腫瘍の発生・進展の分子機構の解明
研究責任者：脳神経外科 阿部 竜也
研究期間：2021年10月12日～2027年3月31日
実施数/予定数（実施率）：1/適格全症(全体4300)(-%)
公表の有無：無
- 67 フローサイトメトリーによる脳腫瘍の術中迅速解析に関する観察研究
研究責任者：脳神経外科 阿部 竜也
研究期間：2022年2月7日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：65/210(31%)
公表の有無：無
- 68 膠芽腫病勢診断マーカーの開発
研究責任者：脳神経外科 阿部 竜也
研究期間：2021年11月1日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：1/15(全体270)(6%)
公表の有無：済
- 69 日本人男性における排尿時の姿勢に関する検討
研究責任者：泌尿器科 野口 満
研究期間：2020年12月1日～2025年6月30日
実施数/予定数（実施率）：42/70(60%)
公表の有無：無
- 70 前立腺癌患者における内分泌療法の有用性評価
研究責任者：泌尿器科 野口 満
研究期間：2013年1月7日～2028年3月31日
実施数/予定数（実施率）：98/100(全体400)(98%)

公表の有無 : 無

71 仙腸関節症の診断と治療に関する多施設臨床研究

研究責任者 : 整形外科講座 森本 忠嗣

研究期間 : 2017年5月1日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数 (実施率) : 1/10 (全体 100) (1%)

公表の有無 : 済

72 銀含有 HA コーティング脊椎ケージを使用した脊椎固定術の有効性及び安全性を評価する
前向き多施設共同研究 (Resitage study)

研究責任者 : 整形外科講座 森本 忠嗣

研究期間 : 2019年9月30日 ~ 2025年12月31日

実施数/予定数 (実施率) : 50/50 (全体 250) (100%)

公表の有無 : 無

73 慢性疼痛患者レジストリの構築と登録に関する研究

研究責任者 : 整形外科講座 森本 忠嗣

研究期間 : 2020年9月3日 ~ 2029年3月31日

実施数/予定数 (実施率) : 7/50 (全体 5000) (14%)

公表の有無 : 無

74 患者レジストリによる脊椎インストゥルメンテーション手術患者の前向き登録調査

研究責任者 : 整形外科講座 森本 忠嗣

研究期間 : 2019年8月2日 ~ 2029年8月31日

実施数/予定数 (実施率) : 158/適格全症 (全体適格全症) (-%)

公表の有無 : 無

75 頭部装着型ディスプレイと XR (VR/AR/MR) を利用した with/after コロナ時代の新たな外科教育

研究責任者 : 整形外科 上野 雅也

研究期間 : 2021年8月2日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数 (実施率) : 225/適格全症 (-%)

公表の有無 : 済

76 佐賀大学医学部附属病院精神神経科における高齢者の精神的健康に関する長期疫学研究

研究責任者 : 精神医学講座 溝口 義人

研究期間 : 2017年9月4日 ~ 2025年8月31日

実施数/予定数 (実施率) : 15/60 (25%)

公表の有無 : 無

77 うつ病における反復経頭蓋磁気刺激の有効性とその作用メカニズムに関する研究

研究責任者 : 精神神経科 立石 洋

研究期間 : 2020年4月6日 ~ 2031年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 17/50(全体60)(34%)

公表の有無 : 済

78 TMS療法関連データベース・レジストリ構築に関する研究

研究責任者 : 精神神経科 立石 洋

研究期間 : 2022年3月4日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 58/適格全症(全体1000)(-%)

公表の有無 : 無

79 希少・未診断疾患に対する診断プログラム基盤の開発と患者還元を推進する研究

研究責任者 : 小児科 松尾 宗明

研究期間 : 2021年9月6日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 0/10(全体40000)(0%)

公表の有無 : 無

80 佐賀県下新生児ライゾーム病スクリーニング検査の実施に関する検討

研究責任者 : 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2018年2月5日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 600/60000(全体60000)(1%)

公表の有無 : 無

81 小児期発症の胆汁うっ滞性肝疾患を対象とした多施設前向きレジストリ研究【RADDAR-J[17]】

研究責任者 : 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2020年7月28日 ~ 2025年6月16日

実施数/予定数(実施率) : 2/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

82 ヘリコバクター・ピロリ菌と自閉スペクトラム症の相関解明

研究責任者 : 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2020年6月1日 ~ 2030年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 0/75(全体100)(0%)

公表の有無 : 無

83 小児期発症自己免疫性肝疾患の新規バイオマーカーと病因遺伝子の探索研究

研究責任者 : 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2021年6月7日 ~ 2025年10月31日

実施数/予定数(実施率) : 26/10(全体250)(260%)

公表の有無 : 無

84 便中 H. pylori 遺伝子検出試薬の臨床性能評価 3

研究責任者 : 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2022年5月2日 ~ 2025年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 240/300(80%)

公表の有無 : 無

85 がん検診受診率向上につながる普及啓発の方法に関する研究

研究責任者 : 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2017年7月3日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 60000/80000(75%)

公表の有無 : 無

86 佐賀県下中学3年生を対象としたヘリコプター・ピロ菌感染検査及び除菌治療事業「未来へ向けた胃がん対策推進事業」の実施に関する検討

研究責任者 : 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2016年3月7日 ~ 2025年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 68000/70000(全体70000)(97%)

公表の有無 : 済

87 エミシズマブ定期投与中のFVIIIインヒビターを保有しない先天性血友病A患者における、身体活動及び出血イベント、日常生活の質、安全性を評価する多施設共同、前向き観察研究

研究責任者 : 小児科 尾形 善康

研究期間 : 2019年10月28日 ~ 2024年10月31日

実施数/予定数(実施率) : 2/3(全体160)(67%)

公表の有無 : 予定有

88 原発性免疫不全症・自己炎症性疾患・早期発症型炎症性腸疾患の遺伝子解析と患者レジストリの構築

研究責任者 : 小児科 尾形 善康

研究期間 : 2021年5月10日 ~ 2029年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 3/適格全症(全体600/年間)(-%)

公表の有無 : 無

89 小児脳腫瘍長期フォローアップ研究(JCCG PBT-LTFU)

研究責任者 : 小児科 西 眞範

研究期間 : 2021年1月27日 ~ 2047年9月30日

実施数/予定数(実施率) : 0/適格全症(全体設定なし)(-%)

公表の有無 : 無

90 再発・難治性の肝芽腫および肝細胞癌小児例の国際共同レジストリ研究 RELIVE

研究責任者 : 小児科 西 眞範

研究期間 : 2022年4月25日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数(実施率) : 0/適格全症(全体300)(-%)

公表の有無 : 無

- 91 小児急性骨髄性白血病難治例の前方視的観察研究：AML-R15
研究責任者：小児科 西 眞範
研究期間：2019年8月2日～2030年3月31日
実施数/予定数（実施率）：0/適格全症(全体160)(-%)
公表の有無：無
- 92 先天性腎尿路異常における慢性腎臓病進行とレニンアンギオテンシン系の関連の検討
研究責任者：小児科 岡 政史
研究期間：2021年6月28日～2028年9月30日
実施数/予定数（実施率）：13/適格全症(全体適格全症)(-%)
公表の有無：予定有
- 93 内分泌代謝疾患の遺伝子型・核型・表現型関連等に関する研究
研究責任者：小児科 中村 拓自
研究期間：2021年7月5日～2027年3月31日
実施数/予定数（実施率）：1/適格全症(全体2000)(-%)
公表の有無：無
- 94 性分化疾患・性成熟疾患・生殖機能障害における遺伝的原因の探索
研究責任者：小児科 中村 拓自
研究期間：2021年8月2日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：1/1(全体適格全症)(100%)
公表の有無：済
- 95 先天奇形症候群における遺伝的要因の探索
研究責任者：小児科 中村 拓自
研究期間：2021年5月10日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：2/適格全症(-%)
公表の有無：無
- 96 佐賀県における母体血中 cell free DNA を用いた無侵襲的出生前遺伝学的検査に関する実態調査
研究責任者：産科婦人科 横山 正俊
研究期間：2019年4月1日～2025年3月31日
実施数/予定数（実施率）：91/100(91%)
公表の有無：無
- 97 JCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク
研究責任者：産科婦人科 横山 正俊
研究期間：期間の定めなし
実施数/予定数（実施率）：6/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

- 98 卵巣癌初回治療後オラパリブ維持療法の安全性と有効性を検討するヒストリカル
コホート研究
A historical cohort study to examine the safety and efficacy of olaparib maintenance
therapy after initial treatment for advanced ovarian cancer
研究責任者 : 産科婦人科 横山 正俊
研究期間 : 2022 年 2 月 10 日 ~ 2028 年 3 月 31 日
実施数/予定数 (実施率) : 3/適格全症(全体 300) (-%)
公表の有無 : 無
- 99 眼手術周術期における抗血栓薬の取り扱いに関する調査
研究責任者 : 眼科 江内田 寛
研究期間 : 2014 年 5 月 12 日 ~ 2025 年 3 月 31 日
実施数/予定数 (実施率) : 1300/2000 (65%)
公表の有無 : 済
- 100 中心高解像度 OCT 試作機における測定のためのデータベースおよびアルゴリズムの構築と測
定条件の検討
研究責任者 : 眼科 江内田 寛
研究期間 : 2021 年 8 月 2 日 ~ 2026 年 3 月 31 日
実施数/予定数 (実施率) : 471/500 (94%)
公表の有無 : 済
- 101 パッシブ型手術支援ロボット (iArmS) 使用時の術者因子の評価
研究責任者 : 眼科 江内田 寛
研究期間 : 2022 年 5 月 2 日 ~ 2025 年 3 月 31 日
実施数/予定数 (実施率) : 10/10 (全体 12) (100%)
公表の有無 : 済
- 102 寝たきり度を用いた院内転倒予測モデルの多様な医療機関での検証と実用化に関する研究
A Validation and practical application research of the predictive model for falls
among inpatients using bedriddenness ranks in various medical institutions
研究責任者 : 総合診療部 多胡 雅毅
研究期間 : 2021 年 9 月 29 日 ~ 2026 年 3 月 31 日
実施数/予定数 (実施率) : 28514/適格全症(全体 7818) (-%)
公表の有無 : 済
- 103 乳癌予後因子の MRI 画像所見の検討
研究責任者 : 放射線科 山口 健
研究期間 : 2015 年 1 月 5 日 ~ 2025 年 3 月 31 日
実施数/予定数 (実施率) : 512/500 (102%)

公表の有無 : 無

104 Ultrafast がけミク MRI を用いた乳癌の診断能及び予後因子との関連に関する研究

研究責任者 : 放射線科 山口 健

研究期間 : 2017 年 11 月 29 日 ~ 2025 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 570/350 (163%)

公表の有無 : 済

105 圧縮セツグ法による Ultrafast がけミク MRI を用いた乳癌の診断能及び予後因子との関連に関する研究

研究責任者 : 放射線科 山口 健

研究期間 : 2018 年 4 月 24 日 ~ 2025 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 390/300 (130%)

公表の有無 : 無

106 乳癌内の腫瘍組織浸潤リンパ球と MRI 画像所見との関連性に関する検討

研究責任者 : 放射線科 山口 健

研究期間 : 2020 年 8 月 26 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 80/80 (100%)

公表の有無 : 無

107 乳癌の壊死、線維化、腫瘍浸潤リンパ球と MRI 画像所見に関する検討

研究責任者 : 放射線科 山口 健

研究期間 : 2021 年 10 月 27 日 ~ 2025 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 199/200 (全体 200) (99%)

公表の有無 : 予定有

108 喫煙者の間質性肺疾患における CT での進行指標の抽出

研究責任者 : 放射線医学講座 江頭 玲子

研究期間 : 2019 年 4 月 26 日 ~ 2024 年 12 月 29 日

実施数/予定数 (実施率) : 0/適格全症 (全体適格全症) (-%)

公表の有無 : 済

109 cN0 舌癌に対する予防的頸部郭清術の前向き観察研究

研究責任者 : 歯科口腔外科 山下 佳雄

研究期間 : 2017 年 10 月 2 日 ~ 2026 年 10 月 31 日

実施数/予定数 (実施率) : 6/15 (全体 800) (40%)

公表の有無 : 済

110 口腔内灼熱症候群に対するアコニンサンの疼痛改善効果に関する検討

研究責任者 : 歯科口腔外科 山下 佳雄

研究期間 : 2021 年 7 月 5 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数（実施率）：50/72(69%)

公表の有無：予定有

111 口腔粘膜疾患の症状と真菌との関連評価

研究責任者：歯科口腔外科 山下 佳雄

研究期間：2021年9月29日～2026年3月31日

実施数/予定数（実施率）：98/適格全症(-%)

公表の有無：予定有

112 疫学調査「口腔がん登録」

研究責任者：歯科口腔外科 山下 佳雄

研究期間：2018年1月30日～2027年12月31日

実施数/予定数（実施率）：151/適格全症(全体5000/年)(-%)

公表の有無：無

113 日本航空医療学会ドクターヘリインシデント・アクシデント登録と要因分析に関する研究

研究責任者：高度救命救急センター 阪本 雄一郎

研究期間：2020年4月6日～2025年3月31日

実施数/予定数（実施率）：0/5(全体1000)(0%)

公表の有無：無

114 日本航空医療学会ドクターヘリ全国症例登録システム(JSAS-R)への登録・調査・分析に関する研究

研究責任者：高度救命救急センター 阪本 雄一郎

研究期間：2020年4月6日～2025年3月31日

実施数/予定数（実施率）：406/1500(全体175000)(81%)

公表の有無：無

115 日本外傷データバンクへの外傷患者登録と登録データを用いた臨床研究

研究責任者：高度救命救急センター 阪本 雄一郎

研究期間：2019年4月26日～2026年3月31日

実施数/予定数（実施率）：76/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無：無

116 ヘリコクター・ピロリ陽性かつ早期胃癌ESD治療切除後患者における、ピロリ菌除菌による異時性胃癌抑制効果を証明するランダム化比較試験(pylori-end trial)

研究責任者：統合基礎看護学講座 坂田 資尚

研究期間：2015年9月7日～2027年12月31日

実施数/予定数（実施率）：8/20(全体500)(40%)

公表の有無：無

117 上下肢痙縮患者における高用量A型ボツリヌス毒素製剤（ボトックス）の安全性及び

有効性：日本における観察研究
研究責任者：リハビリテーション科 浅見 豊子
研究期間：2023年6月5日～2024年12月31日
実施数/予定数（実施率）：8/8(全体100)(100%)
公表の有無：無

118 同種血輸血が免疫動態に及ぼす作用の解析

研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間：2020年4月30日～2027年3月31日
実施数/予定数（実施率）：120/1200(10%)
公表の有無：予定有

119 不規則抗体を産生した症例の臨床的意義の解析

研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間：2021年3月29日～2025年3月31日
実施数/予定数（実施率）：5/5(100%)
公表の有無：済

120 がん細胞培養（GTOS法）を用いたがんの診断・治療に関する研究

研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間：2018年11月5日～2027年3月31日
実施数/予定数（実施率）：10/100(10%)
公表の有無：済

121 ヒトトウモロコシ感染症に関する研究

研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間：2018年2月5日～2026年9月30日
実施数/予定数（実施率）：5/30(全体210)(17%)
公表の有無：済

122 赤血球抗原に対する不規則抗体のIgGサブクラス測定とその臨床的意義

研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間：2020年6月30日～2027年3月31日
実施数/予定数（実施率）：70/100(70%)
公表の有無：済

123 成人T細胞白血病・リンパ腫の発症予測法ならびに新規治療法開発研究

研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間：2018年6月4日～2027年3月31日
実施数/予定数（実施率）：250/260(96%)
公表の有無：済

124 バンコマイシンの遊離型濃度の予測性に関する検討

研究責任者：感染制御部 浦上 宗治

研究期間 2022年4月25日～2025年3月31日

実施数/予定数（実施率）：39/適格全症(-%)

公表の有無 : 予定有

125 持続式陽圧呼吸療法による脳機能改善のメカニズムの探索

研究責任者：精神医学講座 白石 匠

研究期間 : 2021年6月7日～2027年3月31日

実施数/予定数（実施率）：16/15(全体15)(107%)

公表の有無 : 無

2)-7 臨床研究実施報告(終了)

1 発症時刻不明脳梗塞に対する静注血栓溶解療法の多施設共同観察研究 THAWS 2

研究責任者：脳神経内科 薬師寺 祐介

研究期間 : 2020年3月30日～2022年3月31日

実施数/予定数（実施率）：1/2(全体50)(50%)

公表の有無 : 済

2 SGLT2阻害薬による動脈硬化予防の多施設共同ランダム化比較試験(PROTECT)のサブ解析研究
A sub-analysis study of the prevention of atherosclerosis by SGLT2 inhibitor
(a multicenter, randomized controlled study: PROTECT)

研究責任者：循環器内科 野出 孝一

研究期間 : 2022年12月5日～2024年9月30日

実施数/予定数（実施率）：482/482(100%)

公表の有無 : 済

3 血漿中DNAによるロルラチニブの効果予測に関する研究

研究責任者：呼吸器内科 荒金 尚子

研究期間 : 2020年2月3日～2024年2月3日

実施数/予定数（実施率）：5/2(全体150)(250%)

公表の有無 : 予定有

4 がん遺伝子パネル検査のヒートマップアナリシスを用いた統合解析に基づく治療推奨の妥当性に関する後向き研究

研究責任者：呼吸器内科 荒金 尚子

研究期間 : 2022年2月25日～2024年3月31日

実施数/予定数（実施率）：90/90(全体90)(100%)

公表の有無 : 予定有

5 がん遺伝子パネル検査の診療実態および受検患者の体験に関する調査研究

研究責任者：呼吸器内科 荒金 尚子

研究期間 : 2022年1月4日 ~ 2024年9月30日
実施数/予定数(実施率) : 20/適格全症(全体4400)(-%)
公表の有無 : 済

6 造血器疾患における遺伝子異常・エピジェネティクス異常の網羅的解析

研究責任者 : 血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間 : 2016年2月1日 ~ 2021年3月31日
実施数/予定数(実施率) : 0/8(全体220)(0%)
公表の有無 : 無

7 遺伝子マーカー検出に資するトランスクリプトーム研究

研究責任者 : 血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間 : 2018年2月5日 ~ 2022年3月31日
実施数/予定数(実施率) : 22/100(全体300)(22%)
公表の有無 : 無

8 慢性骨髄性白血病患者と薬剤師の関係の現状把握および解説動画視聴による薬剤師の理解度向上効果の検討

研究責任者 : 血液・腫瘍内科 木村 晋也
研究期間 : 2022年2月25日 ~ 2024年8月31日
実施数/予定数(実施率) : 389/適格全症(全体適格全症)(-%)
公表の有無 : 予定有

9 Overlap法による腹腔鏡下胃全摘術後食道空腸吻合における食道裂孔近傍での挙上空腸通過障害に関する検討

研究責任者 : 一般・消化器外科 能城 浩和
研究期間 : 2020年7月22日 ~ 2021年12月31日
実施数/予定数(実施率) : 211/適格全症(-%)
公表の有無 : 済

10 全国泌尿器癌登録(日本泌尿器科学会)

研究責任者 : 泌尿器科 野口 満
研究期間 : 期間の定めなし
実施数/予定数(実施率) : 0/適格全症(全体適格全症)(-%)
公表の有無 : 無

11 人工股関節置換術へのノットフリー縫合デバイスによる後方軟部組織修復の有用性に関する後ろ向き研究

研究責任者 : 整形外科 上野 雅也
研究期間 : 2022年6月6日 ~ 2026年3月31日
実施数/予定数(実施率) : 547/適格全症(-%)
公表の有無 : 済

- 12 血友病保因者の実態調査
研究責任者：小児科 尾形 善康
研究期間：2020年4月30日～2024年5月31日
実施数/予定数（実施率）：1/3(全体100)(33%)
公表の有無：無
- 13 小児特発性ネフローゼ症候群における免疫学的誘因とネフローゼ再発との関連：多機関共同
前向きコホート研究
研究責任者：小児科 岡 政史
研究期間：2022年1月31日～2025年3月31日
実施数/予定数（実施率）：0/適格全症(全体120)(-%)
公表の有無：無
- 14 頭頸部扁平上皮癌患者に対するニボルマブの臨床効果発現に関与する因子の検討
研究責任者：耳鼻咽喉科・頭頸部外科 倉富 勇一郎
研究期間：2021年8月27日～2025年12月31日
実施数/予定数（実施率）：85/80(全体400)(106%)
公表の有無：無
- 15 線維性過敏性肺炎の画像・病理所見の対比
研究責任者：放射線医学講座 江頭 玲子
研究期間：2022年9月5日～2023年12月31日
実施数/予定数（実施率）：0/0(全体11)(0%)
公表の有無：無
- 16 救急車搭載モニタによるPre Hospitalバイタルデータ解析
研究責任者：高度救命救急センター 阪本 雄一郎
研究期間：2019年11月25日～2023年12月31日
実施数/予定数（実施率）：10/500(2%)
公表の有無：無
- 17 人工知能を使った眼底画像読影の自動化(読影支援)に関する研究
研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間：2017年12月11日～2019年3月31日
実施数/予定数（実施率）：100/500(20%)
公表の有無：済
- 18 医療情報データベースに保存された医療情報の実践的な利活用のためのデータ検証(バリデーション)
研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間：2017年10月24日～2018年3月31日
実施数/予定数（実施率）：200000/200000(100%)

公表の有無 : 済

- 19 抗炎症薬セレコキシブの抗がん効果等を診療録情報に基づき検討する後方視的研究
研究責任者：臨床検査医学講座 末岡 榮三朗
研究期間 : 2019年6月25日 ~ 2021年3月31日
実施数/予定数(実施率) : 500/1200(全体5400)(42%)
公表の有無 : 無
- 20 免疫チェックポイント阻害薬における栄養学的評価指標と免疫関連有害事象および治療効果の関連性
研究責任者：薬剤部 島ノ江 千里
研究期間 : 2021年3月29日 ~ 2025年3月31日
実施数/予定数(実施率) : 142/150(94.6%)
公表の有無 : 済
- 21 AJM300 治験 (GT3 試験) 保存血清を利用したバイオマーカーの測定、自覚症状改善時期及び寛解維持治療薬調査~ASPECT study~
研究責任者：統合基礎看護学講座 坂田 資尚
研究期間 : 2023年7月21日 ~ 2024年9月30日
実施数/予定数(実施率) : 2/3(全体203)(67%)
公表の有無 : 無
- 22 Bacillus cereus 菌血症の臨床疫学的検討
研究責任者：感染制御部 浦上 宗治
研究期間 : 2022年4月25日 ~ 2024年3月31日
実施数/予定数(実施率) : 43/適格全症(-%)
公表の有無 : 無
- 3) -1 他機関主導・中央一括審査にかかる新規申請の報告(8/5 締め切り分)
1 小児 AYA 世代再発急性リンパ性白血病の治療実態と予後把握に関する前方視的観察研究
研究責任者：小児科 西 眞範
中央一括審査機関：独立行政法人国立病院機構名古屋医療センター研究倫理審査委員会
(主導施設：三重大学医学部附属病院)
研究期間：2024年8月6日 ~ 2031年7月31日
当院整理番号：2024-C-20
- 3) -2 他機関主導・中央一括審査にかかる新規申請の報告(8/20 締め切り分)
1 「我が国のハッチンソン・ギルフォード症候群およびプロセッシング不全型ラミノパチー患者に対するロナファルニブ治療の観察研究」
研究責任者：小児科 松尾 宗明
中央一括審査機関：大分大学医学部倫理委員会
(主導施設：大分大学)
研究期間：2024年8月21日 ~ 2031年3月31日

当院整理番号：2024-C-22

2 経年変化とT波形評価に注目した成長期QT延長症候群の新たな診断基準の確立

研究責任者：小児科 熊本 崇

中央一括審査機関：新潟大学倫理審査委員会

(主導施設：新潟大学医歯学総合病院)

研究期間：2024年8月21日～2027年3月31日

当院整理番号：2024-C-21

3) -3 他機関主導・中央一括審査にかかる変更申請の報告(8/5締め切り分)

1 IBD患者における妊娠・出生児のレジストリ構築 [RADDAR-J【81】]

研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏

中央一括審査機関：京都大学大学院医学研究科・医学部及び医学部附属病院医の倫理委員会

(主導施設：杏林大学)

変更内容：研究計画書・同意説明文書・共同研究機関の変更

管理者承認日：2024年8月6日 当院整理番号：2023-C-50

2 未治療びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者に対するポラツズマブ ベドチン+R-CHP療法の有効性と安全性を検討する多機関共同前向き観察研究-W-JHS NHL03 (POLASTAR) -

研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也

中央一括審査機関：特定非営利活動法人治験ネットワーク福岡倫理審査委員会

(主導施設：九州大学大学院医学研究院)

変更内容：jRCT臨床研究等提出/公開システム・別紙1：POLASTAR共同研究機関及び研究責任者一覧・研究機関要件確認書(6機関)・別紙：利益相反に関する状況・別紙5：利益相反に関する状況・共通別紙：共同研究機関一覧

管理者承認日：2024年8月6日 当院整理番号：2022-C-49

3 統合レジストリによる多発性筋炎/皮膚筋炎関連間質性肺疾患の個別化医療基盤の構築

研究責任者：放射線医学講座 江頭 玲子

中央一括審査機関：日本医科大学中央倫理委員会

(主導施設：日本医科大学付属病院)

変更内容：研究計画書・同意説明文書・研究分担者・研究期間・調査期間

管理者承認日：2024年8月6日 当院整理番号：2021-C-16

3) -4 他機関主導・中央一括審査にかかる変更申請の報告(8/20締め切り分)

1 自己免疫疾患における患者レジストリを包含した難病プラットフォーム体制の構築と、それを活用した長期にわたる全国規模の多施設共同研究

研究責任者：膠原病・リウマチ内科 多田 芳史

中央一括審査機関：京都大学大学院医学研究科・医学部及び医学部附属病院医の倫理委員会

(主導施設：東京医科歯科大学病院)

変更内容：研究計画書・同意説明文書

管理者承認日：2024年8月21日 当院整理番号：2023-C-20

2 クロンカイトカナダ症候群のレジストリ構築と病態解明の研究

研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏

中央一括審査機関：京都大学大学院医学研究科・医学部及び医学部附属病院医の倫理委員会

(主導施設：杏林大学)

変更内容：研究計画書・同意説明文書・研究分担者
管理者承認日：2024年8月21日 当院整理番号：2023-C-07

3 日本腎臓病総合レジストリー

研究責任者：腎臓内科学講座 宮園 素明
中央一括審査機関：名古屋大学大学院医学系研究科・医学部附属病院生命倫理審査委員会
(主導施設：名古屋大学大学院医学系研究科)

変更内容：オプトアウト
管理者承認日：2024年8月21日 当院整理番号：2024-C-14

4 難病のゲノム医療推進に向けた全ゲノム解析基盤に関する先行的研究開発

研究責任者：循環器内科 野出 孝一
中央一括審査機関：国立研究開発法人国立国際医療研究センター
(主導施設：国立研究開発法人国立国際医療研究センター)

変更内容：研究計画書・同意説明文書・オプトアウト・共同研究機関の変更・研究組織
・アセント文書(3種類)

管理者承認日：2024年8月21日 当院整理番号：2023-C-21

5 Anamorelin 投与が非小細胞肺癌患者への複合免疫療法に与える影響の前向き観察研究

A prospective observational study of the effect of ANamorelin Administration on combined immunochemotherapy in patients with non-small cell lung cancer
SPIRAL-ANA study

研究責任者：呼吸器内科 小楠 真典
中央一括審査機関：特定非営利活動法人治験ネットワーク福岡倫理審査委員会
(主導施設：京都府立医科大学)

変更内容：共同研究機関の変更・共同研究機関一覧・臨床研究等・公開システム・研究機関
要件確認書(佐賀大学・他7施設)

管理者承認日：2024年8月21日 当院整理番号：2021-C-06

6 膠芽腫の複合的治療化による地域医療格差に対する後ろ向き観察研究

研究責任者：脳神経外科 中原 由紀子
中央一括審査機関：大分大学医学部倫理委員会
(主導施設：大分大学)

変更内容：研究計画書・オプトアウト・解析項目・検査項目の変更・研究対象期間
管理者承認日：2024年8月21日 当院整理番号：2023-C-46

4) 前回の議事概要の報告

- ・令和6年度 第5回臨床研究倫理審査委員会の議事概要の報告があり、特に意見も無く杉田委員長のもとで了承された。

次回の臨床研究倫理審査委員会開催日を2024年10月7日(月)14時から(場所：大会議室)と決定した。