令和7年度 第6回 臨床研究倫理審查委員会議事概要

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	20	025年9月1日	(月) 14:00 ~ 14:40 大会議室				
臨 伸奏 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	氏 名		所属・職名	出欠	備考		
	1	杉田 和成	皮膚科・教授	0	・委員長 ・自然科学の 有識者		
	2	島ノ江 千里	薬剤部・部長(教授)	×	自然科学の 有識者		
	3	小池 春樹	脳神経内科・教授	0	自然科学の 有識者		
	4	杉山 庸一郎	耳鼻咽喉科・頭頸部外科 ・教授	0	自然科学の 有識者		
	5	溝口 義人	精神神経科・教授	0	自然科学の 有識者		
	6	高橋 宏和	肝臓・糖尿病・内分泌内科 ・教授	0	自然科学の 有識者		
	7	吉田 倫子	臨床研究センター・特任教授	0	自然科学の 有識者		
	8	下田 良	光学医療診療部 ・准教授(診療教授)	0	自然科学の 有識者		
	9	宮崎 恵美子	看護部・副部長	0	自然科学の 有識者		
	10	市場 正良	社会医学講座・教授	0	病院長が必要と 認めた有識者		
	11	江本 晶子	薬剤部・副部長	0	病院長が必要と 認めた有識者		
	12	溝口 弘	経営管理課・課長	0	一般の立場を 代表する者		
	13	中山 泰道	佐賀大学経済学部 法政策講座・准教授	0	・人文・社会科学 の有識者 ・当院に所属 しない者		
	14	松尾 雅則	外部委員	0	・人文・社会科学 の有識者 ・当院に所属 しない者		
	15	福井 道雄	外部委員	0	・一般の立場を 代表する者・当院に所属 しない者		
出席者 14 名							

審議・その他報告事項							
項目	件数	内訳	審査結果	審査結果			
審査	3 件	新規 2件	承認	2 件			
		変更 1件	承認	1 件			
報告	285 件	新規(迅速審査)6件					
		変更(迅速審査)5件	速審査)5 件				
		当院主導中央一括新規	当院主導中央一括新規(迅速審査)2件 当院主導中央一括変更(迅速審査)3件 継続223件 中止1件 終了21件				
		当院主導中央一括変更					
		継続 223 件					
		中止1件					
		終了 21 件					
		他機関主導中央一括審査新規(8/5 🗸) 5 件					
		他機関主導中央一括審査	他機関主導中央一括審査新規(8/20〆)5件				
	他機関主導中央一括審査変更(8/5〆) 6件						
		他機関主導中央一括審査	他機関主導中央一括審査変更(8/20〆)6件				
		臨床研究に関する業務手	臨床研究に関する業務手順書の改訂(案)1 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 原発性線毛運動不全症の診断のための遺伝子解析

研究責任者:呼吸器内科 田代 宏樹

研究期間 : 2025 年 9 月 8 日 ~ 2035 年 3 月 31 日

利益相反 :審査該当なし 審査結果 :承認 2025-06-01

2 Personal Health Record (PHR) を活用したインスリン使用中の高齢糖尿病患者の在宅療養を支える看護モデルの開発

研究責任者: 生涯発達看護学講座 永渕 美樹

研究期間 : 2025 年 9 月 8 日 ~ 2028 年 3 月 31 日

利益相反 : 問題なし

審査結果 : 承認 2025-06-02

1) -2 臨床研究実施計画等の変更について

1 オープンステントグラフト併用全弓部置換術の早期及び遠隔期成績に関する検討

研究責任者:心臓血管外科 諸隈 宏之

変更内容 : 研究計画書・オプトアウト・研究分担者・研究期間・症例数

利益相反 : 問題なし

審査結果 : 承認 2024-07-01

2)-1 臨床研究新規申請 迅速審査の報告 (8/25 付け実施分)

1 抗 TIF1-γ 抗体陽性皮膚筋炎の臨床像、特に悪性腫瘍合併に関する研究

研究責任者:膠原病・リウマチ内科 赤星 光輝

研究期間 : 2025年9月2日 ~ 2027年3月31日

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-06-R-01

2 原発性肺癌における胸膜浸潤予測因子の検討

研究責任者:胸部・心臓血管外科学講座 手石方 崇志

研究期間 : 2025年9月2日 ~ 2027年3月31日

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-06-R-02

3 三叉神経痛に対する stitched sling retraction technique を用いた神経血管減圧術

―長期経過観察の成績―

Microvascular Decompression for Trigeminal Neuralgia Treated with the stitched sling retraction technique: Long-Term Follow-Up Results

研究責任者:脳神経外科学講座 前山 元

研究期間 : 2025年9月2日 ~ 2027年3月31日

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-06-R-03

4 経尿道手術中に偶発的腫瘍性病変を認めた症例の臨床的検討

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2025 年 9 月 2 日 ~ 2027 年 12 月 31 日

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-06-R-04

5 遺伝性血管性浮腫 (HAE) における全国患者数実態調査 (HAE prevalence survey in Japan)

に関する研究 略称:(HAEP-J)

研究責任者:総合診療部 相原 秀俊

研究期間 : 2025 年 9 月 2 日 ~ 2026 年 12 月 31 日

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-06-R-05

6 当院における放射線性顎骨壊死の遡及的解析

研究責任者:放射線医学講座 大石 光寿

研究期間 : 2025 年 9 月 2 日 ~ 2035 年 4 月 1 日

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-06-R-06

2)-2 当院主導中央一括・臨床研究新規申請 迅速審査の報告 (8/25 付け実施分)

1 TRACK study データ二次利用による慢性閉塞性肺疾患 (COPD) における Type 2 炎症の意義に 関する研究

研究責任者:呼吸器内科 髙橋 浩一郎

研究期間 : 2025 年 9 月 2 日 ~ 2026 年 10 月 31 日

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-06-R-07

2 成熟 T/NK 細胞リンパ腫におけるゲノム異常とその臨床病理学的な意義に関する解析研究

Clinicopathological and molecular analysis of T/NK-cell lymphoma

研究責任者:病因病態科学講座 加藤 省一

研究期間 : 2025 年 9 月 2 日 ~ 2030 年 7 月 31 日

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-06-R-08

2)-3 臨床研究実施計画等の変更 迅速審査の報告 (8/25 付け実施分)

1 慢性肝疾患における生活習慣病と予後との関連に関する調査

研究責任者:肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和

変更内容 : 研究計画書・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

2 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

変更内容 : 研究期間・共同研究機関の変更・別紙1・別紙2

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認

3 ALK 融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者を対象とした、ロルラチニブの 1 次治療における安全性と有効性を検討する日本の実臨床下での観察研究

研究責任者:呼吸器内科 小楠 真典

変更内容 : 研究計画書・研究計画書別紙1・研究計画書別紙2・同意説明文書・情報公開

文書別紙2・モニタリング手順書

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認

4 心臓大血管手術の疫学調査

研究責任者:胸部・心臓血管外科学講座 蒲原 啓司

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

5 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

変更内容 : 研究計画書・同意説明文書・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

2)-4 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 (8/25 付け実施分)

1 血管炎性ニューロパチーにおける病態と活動性を反映するバイオマーカーに関する検討 Investigation of Biomarkers Indicative of Pathophysiology and Disease Activity in Vasculitic Neuropathies

研究責任者:脳神経内科 小池 春樹

変更内容 : 当院一括審査への変更・他機関用オプトアウトの追加

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認

2 人工知能を用いたクローン病診断に有用な小腸カプセル内視鏡画像検出システムの開発および CD 診断スコアリングシステムの確立

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

変更内容:研究計画書・オプトアウト・共同研究機関の変更・倫理審査(中央一括審査)

依頼書

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認

3 脳卒中後 body lateropulsion に対する身体機能調査:多機関共同研究

研究責任者: 臨床研究センター 光武 翼

変更内容 : 同意説明文書・共同研究機関の変更・別紙 共同研究施設一覧

利益相反 :審査該当なし

審査結果 : 承認

2)-5 臨床研究実施報告(継続)

1 リウマチ患者の生活および生命予後におよぼす背景因子についての調査研究

研究責任者:膠原病・リウマチ内科 丸山 暁人

研究期間 : 2015年9月7日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数(実施率):600/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

2 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

実施数/予定数 (実施率): 902/2000(45.1%)

公表の有無 : 済

3 筋萎縮性側索硬化症の発症・進行・予後に関与する因子の探索

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 ~ 2030 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

4 末梢神経生検・皮膚生検における脱髄と軸索変性の頻度に関する研究

研究責任者:脳神経内科 小池 春樹

研究期間 : 2023 年 5 月 29 日 ~ 2043 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 2/適格全症(全体 1000)(-%)

公表の有無 : 済

5 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

研究責任者:脳神経内科 小池 春樹

研究期間 : 2023 年 6 月 6 日 ~ 2028 年 4 月 26 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 : 無

6 神経免疫疾患レジストリ【RADDAR-J[79]】

研究責任者:脳神経内科 小池 春樹

研究期間 :期間の定めなし

実施数/予定数 (実施率): 6/10(全体 1000)(60%)

公表の有無 : 無

7 CIDP 国際レジストリ

INCbase (Inflammatory Neuropathy Consortium Base)

研究責任者:脳神経内科 小池 春樹

研究期間 :期間の定めなし

実施数/予定数 (実施率): 0/20(全体 1000)(0%)

公表の有無 : 無

8 末梢神経生検·皮膚生検における臨床症候と神経線維の脱落の選択性との相関およびその病 態に関する研究

研究責任者:脳神経内科 鈴山 耕平

研究期間 : 2023 年 6 月 6 日 ~ 2030 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 0/50(全体 700)(0%)

公表の有無 : 無

9 佐賀県とその周辺地域におけるゲルストマン・ストロイスラー・シャインカー病の自然歴に 関する検討

研究責任者:脳神経内科 鈴山 耕平

研究期間 : 2024 年 3 月 11 日 ~ 2033 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 28/適格全症(全体 80)(-%)

公表の有無 : 済

10 全身型重症筋無力症におけるエフガルチギモドに対する反応性に関する検討

研究責任者:脳神経内科 吉川 正章

研究期間 : 2024年2月2日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 11/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 済

11 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 江﨑 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

12 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 江﨑 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

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 江﨑 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 炎症性腸疾患患者の便失禁と対処および便失禁関連 QOL の実態調査

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2022 年 8 月 31 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 151/200(75.5%)

公表の有無 : 予定有

15 炎症性腸疾患患者における 5-ASA 不耐の現状: 多施設共同後ろ向き研究

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2023 年 3 月 29 日 ~ 2025 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 32/50(全体 500)(64%)

公表の有無 : 無

16 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 江﨑 幹宏

研究期間 : 2019年11月5日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 3/5(全体 500)(60%)

公表の有無 : 済

17 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 江﨑 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

18 クローン病に対する実臨床でのリサンキズマブの有効性を評価する前向き市販後非介入研究(APPRISE)

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2023 年 10 月 2 日 ~ 2028 年 9 月 30 日

実施数/予定数 (実施率): 4/3(全体 1000)(133%)

公表の有無 : 無

19 小腸腫瘍の現状および検査の安全性等に関する研究

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2024年05月29日~ 2028年03月31日

実施数/予定数(実施率):28/適格全症(-%)

公表の有無 : 予定有

20 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 江﨑 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

21 潰瘍性大腸炎の診断における特異的バイオマーカー抗インテグリン $\alpha \lor \beta$ 6 抗体の有用性に関する多機関共同研究

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2022 年 7 月 4 日 ~ 2025 年 11 月 30 日 実施数/予定数 (実施率): 50/40(全体 1800)(125%)

公表の有無 : 済

22 成人および小児クローン病の病態把握の補助における 金コロイド凝集法 便中カルプロテクチン測定試薬 臨床性能試験(Clinical performance Study of fecal CALprotectin reagents based on the colloidal gold agglutination method Evaluating monitoring disease activity of Crohn's disease in adult and pediatric patients: SCALE 2)

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2023 年 2 月 6 日 ~ 2026 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 12/30(全体 450)(40%)

公表の有無 : 無

23 人工知能を用いたクローン病診断に有用な小腸カプセル内視鏡画像検出システムの開発および CD 診断スコアリングシステムの確立

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2023 年 7 月 31 日 ~ 2028 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 20/40(全体 200)(50%)

公表の有無 : 無

24 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 江﨑 幹宏

研究期間 :期間の定めなし

実施数/予定数 (実施率): 2/5(40%)

公表の有無 : 無

25 高齢者炎症性腸疾患患者レジストリ構築

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 :期間の定めなし

実施数/予定数 (実施率): 11/20(全体 3000)(55%)

公表の有無 : 無

26 急性下部消化管出血患者のクリニカルアウトカムの実態とその関連因子の解明:多施設共同

前向き研究

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2024 年 2 月 6 日 ~ 2029 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 0/適格全症(全体 5000)(-%)

公表の有無 : 無

27 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 江﨑 幹宏

研究期間 :期間の定めなし

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

28 中等症から重症のクローン病患者を対象とした、実臨床下でウパダシチニブの効果の発現速

度及び持続性を評価する3年間の国際共同前向き製造販売後観察研究(UPlift)

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2024年4月8日 ~ 2028年12月31日

実施数/予定数 (実施率): 3/2(全体 1200)(150%)

公表の有無 : 無

29 内視鏡関連筋骨格系障害(musculoskeletal disorders; MSDs)予防に関する研究

研究責任者:消化器内科 鶴岡 ななえ

研究期間 : 2024年12月2日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 21/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

30 マイクロバイオーム・マルチオミックス解析から明らかにする疾患のバイオマーカー研究:

前向き研究

研究責任者:消化器内科 山口 太輔

研究期間 : 2023 年 6 月 21 日 ~ 2029 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 20/50(全体 5000)(40%)

公表の有無 : 無

31 mikoto 大腸内視鏡モデルを用いた trainee における大腸内視鏡の挿入手技向上の評価

Evaluation of improvement of colonoscopy insertion technique in trainee using mikoto

colonoscopy model (imikoto study)

研究責任者:消化器内科 山口 太輔

研究期間 : 2024年5月2日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 0/0(全体 420)(0%)

公表の有無 : 無

32 佐賀県における OTSC を用いた消化管内視鏡治療レジストリー研究(SAGA-OTSC registry)

研究責任者:消化器内科 山口 太輔

研究期間 : 2024 年 8 月 5 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 4/4(全体 20)(100%)

公表の有無 : 予定有

33 大腸ステント留置後切除可能閉塞性大腸癌における深部結腸観察の有用性に関する多機関 共同前向き研究

The efficacy of preoperative colonoscopy for obstructive colorectal cancer after insertion of self-expandable metal stent: a multicenter prospective study

研究責任者:光学医療診療部 下田 良

研究期間 : 2022 年 3 月 4 日 ~ 2028 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 4/適格全症(全体 215)(-%)

公表の有無 : 予定有

34 10mm 以下の十二指腸非乳頭部上皮性腫瘍に対する Cold SnarePolypectomy の有効性および 安全性に関する非ランダム化検証的試験

研究責任者:光学医療診療部 下田 良

研究期間 : 2018 年 3 月 6 日 ~ 2027 年 4 月 30 日

実施数/予定数 (実施率): 7/5(全体 363)(140%)

公表の有無 : 予定有

35 AI を用いた大腸ポリープの検出能の検討(疲労・ストレスが内視鏡検査精度に与える影響と AI 搭載内視鏡との関連性)

Influence of fatigue and stress on endoscopy accuracy and its relationship to AI colonoscopy: a multicenter clinical trial (FAST-C trial)

研究責任者:光学医療診療部 下田 良

研究期間 : 2024年7月1日 ~ 2025年12月31日

実施数/予定数 (実施率): 10/40(全体 400)(25%)

公表の有無 : 無

36 消化管 ESD の安全性の解析

研究責任者:光学医療診療部 芥川 剛至

研究期間 : 2022 年 6 月 29 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 900/1500(60%)

公表の有無 : 無

37 咽頭腫瘍に対する内視鏡下咽喉頭手術(Endoscopic Laryngo—Pharyngeal Surgery: ELPS)の安全性の解析

研究責任者:光学医療診療部 芥川 剛至

研究期間 : 2023 年 6 月 29 日 ~ 2029 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 30/100(30%)

公表の有無 : 無

38 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

39 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

40 Social Networking Service(SNS)を用いた植込型補助人工心臓患者の在宅管理研究 Home medical care support study in patients with Left Ventricular Assist Devices using Social Networking Service

研究責任者:循環器内科 野出 孝一

研究期間 : 2018年3月6日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数(実施率):3/5(60%)

公表の有無 : 無

41 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 ~ 2030 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 2200/1000(全体適格全症)(220%)

公表の有無 : 無

42 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 : 済

43 新規永久ペースメーカー植え込み患者の多施設レジストリー研究

研究責任者:循環器内科 野出 孝一

研究期間 : 2021 年 7 月 30 日 ~ 2028 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 500/400(全体適格全症)(125%)

公表の有無 : 無

44 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 ~ 2026 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 : 済

45 オールジャパン拡張型心筋症ゲノムコホート研究によるゲノム医療の発展

研究責任者:循環器内科 野出 孝一

研究期間 : 2023 年 4 月 6 日 ~ 2029 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 11/30(全体 2300)(36%)

公表の有無 : 無

46 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): 4000/適格全症(全体 2000)(-%)

公表の有無 : 無

47 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

48 心房筋生検による心房細動基質の組織学的評価3

Histological Evaluation of Atrial Fibrillation Substrate Based on Atrial Septum Biopsy 3 (HEAL-AF Study 3)

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2022 年 10 月 3 日 ~ 2028 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 28/60(46.6%)

公表の有無 : 無

49 左心耳閉鎖術を要する心房細動症例の心房筋生検による心房細動基質の組織学的評価

Left atrial appendage occlusion and Histological assessment of atrial substrate in

patients with atrial fibrillation (LEARNMORE study)

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2023 年 8 月 7 日 ~ 2030 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 43/100(全体 100)(43%)

公表の有無 : 無

50 陳旧性心筋梗塞に伴う持続性心室頻拍の不整脈基質、アブレーション成績に関する多施設後ろ向き研究

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2024 年 11 月 25 日 ~ 2029 年 7 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 11/15(全体 500)(73.3%)

公表の有無 : 無

51 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): 765/1000(全体 5000)(76.5%)

公表の有無 : 無

52 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 : 済

53 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 : 済

54 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-心房生検と プロテオーム解析群におけるサブグループ解析

Follow-Up study of paTients UndeRgoing cathEter ablation for Atrial Fibrillation: evaluation of long-term outcomes and predictive factors based on genetic predisposition-Subgroup analysis in patients with atrial biopsy and proteomics (FUTURE-AF-S Study)

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2022 年 7 月 4 日 ~ 2032 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 428/400(全体 400)(107%)

公表の有無 : 無

55 皮下植込み型除細動器の低出力で行う除細動閾値試験の有効性、安全性評価のための前向き 多施設共同試験

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2023 年 12 月 6 日 ~ 2030 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 5/5(全体 111)(100%)

公表の有無 : 無

56 12 誘導心電図から心房変性を予測するアルゴリズム解析

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2024 年 1 月 22 日 ~ 2028 年 11 月 30 日 実施数/予定数 (実施率): 500/500(全体 2000)(100%)

公表の有無 : 無

57 加齢性変化と疾患特異的因子に関する研究

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2024年2月21日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 0/10(全体 120)(0%)

公表の有無 : 無

58 心房筋生検による心房細動基質の組織学的評価 4

Histological Evaluation of Atrial Fibrillation Substrate Based on Atrial Septum Biopsy 4 (HEAL-AF Study 4)

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2024 年 11 月 20 日 ~ 2032 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 113/450(全体 600)(25.1%)

公表の有無 : 無

59 非心房細動患者における心房心筋症の組織学的評価

Histological Evaluation of Atrial Cardiomyopathy Based on Atrial Septum Biopsy in Patient without Atrial Fibrillation (HISTORY Study)

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

研究期間 : 2023 年 5 月 8 日 ~ 2031 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 49/100(全体 100)(49%)

公表の有無 : 無

60 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):4216/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

61 佐賀県における経皮的冠動脈インターベンション施行患者の急性冠症候群レジストリー研究 (SAGA-ACS registry)

研究責任者:循環器内科 夏秋 政浩

研究期間 : 2022 年 6 月 1 日 ~ 2026 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 400/400(全体 1000)(100%)

公表の有無 : 済

62 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

63 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):54/適格全症(-%)

公表の有無 : 無

64 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): 45/適格全症(全体 3500)(-%)

公表の有無 : 無

65 循環器疾患による外来における臨床背景・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 吉岡 吾郎

研究期間 : 2022 年 12 月 28 日 ~ 2034 年 9 月 30 日

実施数/予定数 (実施率): 2000/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

66 ACS 症例に対する薬剤溶出性ステント留置時の至適エンドポイント検証のためのレジストリ

研究

研究責任者:循環器内科 園田 信成

研究期間 : 2023 年 5 月 1 日 ~ 2025 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 80/80(全体 1000)(100%)

公表の有無 : 無

67 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 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 18/30(60%)

公表の有無 : 済

68 日本腎生検レジストリーにおける抗がん剤による腎障害の臨床像に関する検討

(SUrvey of renal Biopsy registry database and Anticancer dRUg therapy in Japan,

Extended: SUBARU-J Ex 研究)

研究責任者:腎臓内科学講座 宮園 素明

研究期間 : 2022 年 7 月 27 日 ~ 2026 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 1/1(全体 530)(100%)

公表の有無 : 無

69 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):650/適格全症(-%)

公表の有無 : 無

70 各種サンゴ由来蛍光タンパク質とサンゴアレルギー発症関係の解明

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 安西 慶三 研究期間 : 2019 年 8 月 20 日 ~ 2027 年 3 月 31 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

71 ND22-01 マーカー臨床研究

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2024 年 7 月 1 日 ~ 2026 年 3 月 31 日 実施数/予定数(実施率): 10/15(全体 75)(66%)

公表の有無 : 無

72 肝疾患の疫学、自然経過および臨床転帰

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 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

73 肝硬変患者における腹水中の歯周病原菌と病態・予後の関連の検討

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2018 年 2 月 5 日 ~ 2029 年 3 月 31 日

実施数/予定数(実施率):55/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

74 組織学的に診断されたアルコール性でない脂肪肝炎(non-ASH steatohepatitis)の registry 研究

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和 研究期間 : 2018 年 12 月 25 日 ~ 2027 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 130/適格全症(全体 3000)(-%)

公表の有無 : 無

75 非アルコール性脂肪性肝疾患における腹部画像解析と病態の関連の検討

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和 研究期間 : 2019 年 2 月 25 日 ~ 2029 年 3 月 31 日

実施数/予定数(実施率):75/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

76 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: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 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

77 NASH 患者のセグメント化に関する研究(Study on segmentation of NASH patients)

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2018 年 4 月 2 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 200/200(100%)

公表の有無 : 予定有

78 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: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 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): 150/150(全体 1100)(100%)

公表の有無 : 無

79 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: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 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): 5/50(全体 600)(25%)

公表の有無 : 無

80 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: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 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

81 骨格筋が切除不能進行肝細胞癌の薬物療法に及ぼす影響に関する研究(多施設共同後ろ向き研究)

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2023 年 2 月 1 日 ~ 2025 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 50/適格全症(全体 300)(-%)

公表の有無 : 済

82 佐賀県医療データを用いた医療・保健政策に資するデータ分析事業

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2024 年 11 月 13 日 ~ 2030 年 3 月 31 日

実施数/予定数(実施率):31万/適格全症(全体31万)(-%)

公表の有無 : 無

83 「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: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和 研究期間 : 2021 年 8 月 12 日 ~ 2027 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 : 無

84 非アルコール性脂肪性肝疾患患者における予後, 肝線維化リスクに関する多施設共同後ろ向き観察研究

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2021 年 11 月 30 日 ~ 2026 年 7 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 100/適格全症(全体 3000)(-%)

公表の有無 : 無

85 電子カルテ情報活用型多施設症例データベースを利用した糖尿病に関する臨床情報収集に関する研究

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2022 年 5 月 17 日 ~ 2032 年 3 月 31 日実施数/予定数(実施率): 692/1500(全体 200000)(46%)

公表の有無 : 無

86 C型肝炎症例における治癒後長期の肝脂肪化の変化と肝発癌および生存予後における脂肪化 の影響に関する研究

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2022 年 6 月 29 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 0/50(全体 200)(0%)

公表の有無 : 無

87 アルコール性肝障害/依存症を有する患者に対するナルメフェンの飲酒量低減治療後の肝機 能の推移

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2022 年 11 月 7 日 ~ 2026 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 0/5(全体 150)(0%)

公表の有無 : 無

88 非侵襲的診断法による非アルコール性脂肪肝炎(NASH)高リスク群の絞り込み

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2023 年 1 月 4 日 ~ 2026 年 3 月 31 日実施数/予定数(実施率): 5/適格全症(全体 200)(-%)

公表の有無 : 無

89 日本人のメタボリックシンドローム、脂肪肝、および CKD の疫学に関するレジストリ研究 (MIRACLE-J)

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2023 年 2 月 6 日 ~ 2037 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 0/適格全症(全体 1200000)(-%)

公表の有無 : 無

90 佐賀県における肝がん・膵がん・前立腺がんの発症と肥満関連因子との関連に関する研究

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2023 年 3 月 29 日 ~ 2030 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 200/適格全症(全体 5000)(-%)

公表の有無 : 無

91 脂肪性肝疾患におけるオミクス解析による病態解明と病状進展・予後・治療反応性の予測

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2023 年 7 月 21 日 ~ 2028 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 200/500(全体 2000) (40%)

公表の有無 : 無

92 免疫チェックポイント阻害剤の治療効果・毒性に関するバイオマーカーの探索研究

研究責任者:肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和

研究期間 : 2023 年 10 月 2 日 ~ 2028 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 12/適格全症(全体 1500)(-%)

公表の有無 : 無

93 代謝機能障害関連脂肪性肝疾患を対象とした multiomics 解析を用いた病態分析

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2024 年 10 月 7 日 ~ 2030 年 3 月 31 日実施数/予定数 (実施率): 0/適格全症(全体 1000)(-%)

公表の有無 : 無

94 実用性を高めた COPD 患者の身体活動性予測式作成

研究責任者:呼吸器内科 髙橋 浩一郎

研究期間 : 2023 年 3 月 1 日 ~ 2026 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 50/30(全体 1100)(166%)

公表の有無 : 無

95 過敏性肺炎の全国疫学調査

研究責任者:呼吸器内科 髙橋 浩一郎

研究期間 : 2024 年 2 月 28 日 ~ 2027 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 0/適格全症(全体 1000)(-%)

公表の有無 : 無

96 治療抵抗性子宮頸癌に共通する臨床・分子生物学的因子の探索: 多施設共同後ろ向き観察研究

研究責任者:呼吸器内科 中島 千穂

研究期間 : 2024 年 6 月 6 日 ~ 2029 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 4/適格全症(全体 68)(-%)

公表の有無 : 予定有

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:血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 :期間の定めなし

実施数/予定数 (実施率): 9/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

98 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

研究期間 : 2017 年 6 月 5 日 ~ 2027 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 113/25(全体 5000) (452%)

公表の有無 : 無

99 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

研究期間 : 2020 年 11 月 2 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 3/5(全体 50)(60%)

公表の有無 : 無

100 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

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): 15/10(150%)

公表の有無 : 済

101 高齢の初発慢性期慢性骨髄性白血病患者に対する超低用量ダサチニブ療法の有効性と安全性を検討する多施設共同第 II 相臨床試験の長期フォローアップ

研究責任者:血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 : 2024年10月7日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 4/10(全体 52)(40%)

公表の有無 : 無

102 急性骨髄性白血病を対象としたクリニカルシーケンスの実行可能性に関する研究 (JALSG CS-17-Molecular)

研究責任者:血液・腫瘍内科 木村 晋也

研究期間 : 2020 年 7 月 7 日 ~ 2027 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

103 アグレッシブATLにおける予後因子の検討と個別化医療の確立を目的とした全国一元化レジストリおよびバイオレポジトリの構築

研究責任者:血液・腫瘍内科 勝屋 弘雄

研究期間 : 2022 年 3 月 8 日 ~ 2031 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 1/適格全症(全体 2500)(-%)

公表の有無 : 無

104 末梢血中 RNA を用いた進行再発胃癌における免疫療法の治療効果予測因子の探索

研究責任者:血液・腫瘍内科 勝屋 弘雄

研究期間 : 2022 年 9 月 5 日 ~ 2025 年 11 月 30 日

実施数/予定数 (実施率): 9/9(全体 42)(100%)

公表の有無 : 無

105 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

実施数/予定数(実施率): 2079/1776(117%)

公表の有無 : 無

106 再発・難治性大細胞型 B 細胞リンパ腫に対するLisocabtagene maraleucel 治療の多施設 共同観察研究 - JSCT CART23 -

研究責任者:血液・腫瘍内科 岡本 翔

研究期間 : 2023 年 8 月 21 日 ~ 2026 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 0/適格全症(全体 150)(-%)

公表の有無 : 無

107 T/NK 細胞が関連する各種疾患における遺伝子解析

研究責任者:血液・腫瘍内科 久保田 寧

研究期間 : 2023 年 3 月 6 日 ~ 2027 年 7 月 30 日 実施数/予定数 (実施率): 1/1(全体 310)(100%)

公表の有無 : 無

108 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

実施数/予定数 (実施率): 0/100(0%)

公表の有無 : 無

109 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 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 2/適格全症(全体 24)(-%)

公表の有無 : 無

110 消化器領域疾患に対する hinotori™ Surgical System の有用性に関する研究

研究責任者:一般・消化器外科 能城 浩和

研究期間 : 2024年4月5日 ~ 2030年12月31日

実施数/予定数 (実施率): 30/200(15%)

公表の有無 : 済

111 結腸癌に対する体腔内吻合の短期・長期成績に関する後向き・前向きコホート研究

Short- and long-term outcome of intracorporeal anastomosis in laparoscopic colectomy for colon cancer: Multi-center retro and prospective study (Ican study)

研究責任者:一般・消化器外科 真鍋 達也

研究期間 : 2023 年 2 月 6 日 ~ 2026 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 74/74(全体 5500)(100%)

公表の有無 : 無

112 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): 1506/2000(全体 4000)(75.3%)

公表の有無 : 無

113 重症虚血性僧帽弁閉鎖不全症に対する乳頭筋に介入した僧帽弁形成術の有用性に関する多 施設共同研究

研究責任者:心臓血管外科 蒲原 啓司

研究期間 : 2023 年 5 月 29 日 ~ 2026 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 0/5(全体 300)(0%)

公表の有無 : 無

114 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

実施数/予定数(実施率):120/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

115 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

実施数/予定数 (実施率):80/適格全症(%)

公表の有無 : 済

116 大口径シースを用いた心臓血管外科血管内治療における大腿動脈止血デバイスの血管合併症の検討

研究責任者:心臓血管外科 重冨 桂二郎

研究期間 : 2024年3月29日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数(実施率):316/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

117 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 ~ 2030 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 160/300(53%)

公表の有無 : 無

118 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 ~ 2028 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 160/500(32%)

公表の有無 : 無

119 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):350/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

120 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): 380/2250(16.8%)

公表の有無 : 無

121 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)(6.3%)

公表の有無 : 無

122 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 ~ 2027 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

123 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): 75/210(36%)

公表の有無 : 無

124 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 4500)(-%)

公表の有無 : 無

125 神経膠腫における効果予測因子と予後因子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 : 2023 年 7 月 6 日 ~ 2030 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 0/3(全体 909)(0%)

公表の有無 : 無

126 脳腫瘍の統合的病理・遺伝子診断システムの開発

研究責任者:脳神経外科 阿部 竜也

研究期間 : 2023 年 9 月 6 日 ~ 2035 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 1/40(全体 2000) (3%)

公表の有無 : 無

127 脳血管内治療に関する治療成績の検討

研究責任者:脳神経外科 緒方 敦之

研究期間 : 2020 年 4 月 30 日 ~ 2028 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 750/1500(50%)

公表の有無 : 予定有

128 Meningeal melanocytic tumorsにおける予後因子の探索研究

研究責任者:脳神経外科 中原 由紀子

研究期間 : 2023 年 10 月 6 日 ~ 2028 年 7 月 20 日 実施数/予定数 (実施率): 0/適格全症(全体 15)(-%)

公表の有無 : 無

129 ロゼット形成性グリア神経細胞性腫瘍の臨床像に関する後方視的検討

研究責任者:脳神経外科 中原 由紀子

研究期間 : 2024年1月22日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 0/3(全体 30)(0%)

公表の有無 : 無

130 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

研究期間 : 2024年1月22日 ~ 2025年12月31日

実施数/予定数 (実施率): 52/50(全体 350)(104%)

公表の有無 : 無

131 当院における性分化疾患の予後調査

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2020 年 6 月 30 日 ~ 2025 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 10/30(33%)

公表の有無 : 済

132 骨盤臓器脱患者における排尿機能および性機能の予後調査

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2020 年 9 月 30 日 ~ 2025 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 166/100(166%)

公表の有無 : 済

133 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 ~ 2026 年 6 月 30 日

実施数/予定数 (実施率): 108/70(154%)

公表の有無 : 予定有

134 数値流体計算を用いた腎盂内圧測定と腎盂内圧の上昇が腎機能に与える影響

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2024 年 2 月 2 日 ~ 2025 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 13/適格全症(全体 30)(-%)

公表の有無 : 無

135 当院における腎盂尿管移行部通過障害症例の予後調査

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2024年3月29日 ~ 2026年12月31日

実施数/予定数 (実施率): 82/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

136 小児用3カフ腹膜透析カテーテル開発に関する小児体格データ解析

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2024 年 5 月 29 日 ~ 2027 年 12 月 31 日

実施数/予定数(実施率):7/適格全症(-%)

公表の有無 : 予定有

137 日本人男児の精巣容量に関する調査研究

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2024年11月25日 ~ 2028年12月31日

実施数/予定数 (実施率): 270/①適格全症例、②70 例(-%)

公表の有無 : 済

138 ゲノムワイド関連解析による膀胱尿管逆流発症関連遺伝子の探索

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2023 年 3 月 14 日 ~ 2028 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 45/70(全体 1000)(64%)

公表の有無 : 無

139 九州沖縄地区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11月13日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数(実施率):134/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 予定有

140 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:整形外科学講座 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 : 予定有

141 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:整形外科学講座 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)(10%)

公表の有無 : 無

142 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:整形外科学講座 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):152/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

143 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:整形外科学講座 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

144 非アルコール性脂肪性肝疾患(NAFLD)と骨密度の関連

研究責任者:整形外科学講座 森本 忠嗣

研究期間 : 2024年2月5日 ~ 2025年12月31日

実施数/予定数 (実施率): 445/445(100%)

公表の有無 : 予定有

145 日本人患者における人工股関節置換術前後のスピノペルビックアライメントと脱臼リスク

の関連性に関する研究

研究責任者:整形外科 上野 雅也

研究期間 : 2024年11月25日 ~ 2029年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 143/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 済

146 変形性膝関節症に対する人工膝関節置換術後の隣接関節アライメント変化に関する後ろ向き症例集積研究

研究責任者:整形外科 坂井 達弥

研究期間 : 2022 年 8 月 31 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数(実施率): 350/500(70%)

公表の有無 : 済

147 変形性足関節症に対する手術療法の治療効果に関する臨床的・生体力学的研究

研究責任者:整形外科 坂井 達弥

研究期間 : 2022 年 8 月 31 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 30/60(50%)

公表の有無 : 済

148 糖尿病足病変の末梢神経障害に対する神経除圧術の臨床研究

研究責任者:形成外科 上村 哲司

研究期間 : 2015年2月2日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 25/40(62.5%)

公表の有無 : 済

149 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): 16/60(27%)

公表の有無 : 無

150 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): 20/50(全体 60)(40%)

公表の有無 : 済

151 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): 60/適格全症(全体 1000)(-%)

公表の有無 : 済

152 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:精神神経科 立石 洋

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(107%)

公表の有無 : 予定有

153 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): 6/10(全体 40000)(60%)

公表の有無 : 予定有

154 小児炎症性中枢神経疾患ならびに類縁疾患の前方視的観察研究

研究責任者: 小児科 松尾 宗明

研究期間 : 2022 年 5 月 2 日 ~ 2026 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 15/10(全体 100)(150%)

公表の有無 : 予定有

155 自閉スペクトラム症と腸内細菌叢の関連に関する研究

研究責任者: 小児科 松尾 宗明

研究期間 : 2024 年 7 月 3 日 ~ 2028 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 10/適格全症(全体 50)(-%)

公表の有無 : 無

156 協働意思決定における小児医療者と家族の対話に関する実態調査

研究責任者:小児科学講座 實藤 雅文

研究期間 : 2022 年 11 月 7 日 ~ 2026 年 3 月 31 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 : 無

157 子どもの健康と環境に関する全国調査 (エコチル調査)追加調査-子どもの認知機能・脳機能と精神神経発達に関する調査

研究責任者:小児科学講座 實藤 雅文

研究期間 : 2023年1月4日 ~ 2026年6月30日

実施数/予定数 (実施率): 0/0(全体 220)(0%)

公表の有無 : 無

158 佐賀県下中学3年生を対象としたヘリコバクター・ピ叩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 ~ 2035年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 75000/70000(全体 70000)(107%)

公表の有無 : 済

159 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): 65000/80000(81%)

公表の有無 : 無

160 佐賀県下新生児ライソ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): 5000/60000(全体 60000)(8%)

公表の有無 : 無

161 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

162 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 ~ 2027 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 300/300(100%)

公表の有無 : 無

163 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 :期間の定めなし

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

164 原因不明の小児急性肝炎の病態解明と治療選択のための研究

研究責任者: 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2023 年 1 月 4 日 ~ 2028 年 3 月 31 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 : 無

165 疾患レジストリを利用した原発性硬化性胆管炎の病態・自然経過・予後因子の解明

研究責任者:小児科 垣内 俊彦

研究期間 :期間の定めなし

実施数/予定数 (実施率): 0/2(全体 2300)(0%)

公表の有無 : 無

166 Peutz-Jeghers 症候群前向き登録コホート研究 (日本遺伝性腫瘍学会 Peutz-Jeghers 症候

群部会 及び厚生労働省難治性疾患政策研究事業「小児から成人の消化管過誤腫性腫瘍好発疾患群の医療水準と QOL 向上のための研究」班の全国登録共同研究)

研究責任者:小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2024年4月8日 ~ 2030年12月31日

実施数/予定数 (実施率): 3/3(全体 140)(100%)

公表の有無 : 無

167 経鼻弱毒生インフルエンザワクチンの新規導入に対する消費者心理と選択行動に関するアンケート調査

研究責任者: 小児科 垣内 俊彦

研究期間 : 2024年11月20日~ 2026年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 0/5(全体 130)(0%)

公表の有無 : 済

168 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

169 血液凝固障害および血栓症における凝固機能評価法の確立

研究責任者:小児科 尾形 善康

研究期間 : 2023 年 3 月 29 日 ~ 2026 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 1/適格全症(全体 300)(-%)

公表の有無 : 無

170 PFAPA 症候群を含む周期性発熱症候群の臨床像についての研究

研究責任者:小児科 尾形 善康

研究期間 : 2023 年 3 月 29 日 ~ 2028 年 3 月 31 日

実施数/予定数(実施率):20/適格全症(-%)

公表の有無 : 無

171 稀少小児遺伝性血液疾患における原因遺伝子の探索研究

研究責任者:小児科 西 眞範

研究期間 : 2019 年 3 月 4 日 ~ 2030 年 3 月 31 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

172 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

173 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

174 LCH-12 登録例の不可逆性病変と予後に関する 前方視的縦断観察研究(LCH-12-LTFU)

研究責任者:小児科 西 眞範

研究期間 : 2022 年 7 月 4 日 ~ 2032 年 11 月 30 日

実施数/予定数 (実施率): 1/10(全体 221)(10%)

公表の有無 : 無

175 不整脈症候群の遺伝子基盤に関する研究

研究責任者:小児科学講座 熊本 崇

研究期間 : 2020 年 12 月 7 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

176 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

177 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

178 脊髄性筋萎縮症患者に対するワクチン接種前後での SARS-CoV-2 抗体応答と有害事象調査

研究責任者:小児科 中村 拓自

研究期間 : 2021 年 9 月 6 日 ~ 2026 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 2/適格全症(全体 100)(-%)

公表の有無 : 無

179 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: 産科婦人科学講座 奥川 馨

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): 1/適格全症(全体 300)(-%)

公表の有無 : 無

180 卵巣癌初回治療後のニラパリブ維持療法の安全性と有効性を検討する観察研究

研究責任者: 産科婦人科学講座 奥川 馨

研究期間 : 2022 年 11 月 7 日 ~ 2028 年 10 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 0/5(全体 300)(0%)

公表の有無 : 無

181 日本産科婦人科内視鏡学会への手術および合併症登録

研究責任者: 産科婦人科学講座 奥川 馨

研究期間 : 2016 年 4 月 4 日 ~ 2026 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 123/適格全症(全体 90000)(-%)

公表の有無 : 無

182 JGOG3034 本邦における卵巣成熟奇形腫由来の卵巣がんに対する後方視的調査研究

研究責任者: 産科婦人科学講座 奥川 馨

研究期間 : 2024年3月29日 ~ 2026年1月31日

実施数/予定数 (実施率): 2/2(全体 200)(100%)

公表の有無 : 無

183 日本網膜硝子体学会 (Japanese Retina and Vitreous Society) における黄斑前膜レジストリ研究

研究責任者:眼科 江内田 寛

研究期間 : 2023 年 9 月 6 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数(実施率):38/適格全症(-%)

公表の有無 : 無

184 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

185 原因不明の腹痛と急性肝性ポルフィリン症の診断に関する研究

Study on the Diagnosis of Non-Specific Abdominal Pain and Acute Hepatic Porphyria

研究責任者:総合診療部 多胡 雅毅

研究期間 : 2022 年 12 月 5 日 ~ 2025 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 318/適格全症(全体 2000)(-%)

公表の有無 : 済

186 「睡眠導入剤および抗精神病薬と院内転倒および転倒傷害の関連:多施設後ろ向き研究」

Association of hypnotics or antipsychotics with in-hospital falls or fall injuries:

a multicenter retrospective study

研究責任者:総合診療部 多胡 雅毅

研究期間 : 2023 年 11 月 6 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 28514/適格全症(全体 160000)(-%)

公表の有無 : 無

187 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

研究期間 : 2024年4月1日 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 12/適格全症(全体 1000)(-%)

公表の有無 : 予定有

188 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

実施数/予定数 (実施率): 17/適格全症(全体 2000)(-%)

公表の有無 : 無

189 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 ~ 2028年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 600/700(86%)

公表の有無 : 無

190 Ultrafast ダイナミック MRI における乳房病変の 3D データ抽出と radiomics 解析

研究責任者:放射線科 山口 健

研究期間 : 2024 年 9 月 30 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 250/250(100%)

公表の有無 : 予定有

191 舌口腔嚥下機能への放射線治療が及ぼす影響の解明

研究責任者:放射線医学講座 大石 光寿

研究期間 : 2022 年 11 月 7 日 ~ 2029 年 4 月 1 日

実施数/予定数 (実施率): 17/30(57%)

公表の有無 : 無

192 頭頸部放射線誘発線維症の定量的解析-新たな線量制約値の確立と治療応用に向けて

研究責任者:放射線医学講座 大石 光寿

研究期間 : 2022 年 10 月 26 日 ~ 2030 年 4 月 1 日

実施数/予定数(実施率):52/適格全症(-%)

公表の有無 : 予定有

193 IVR における血管描出ガイドシステム構築のための後方視的臨床研究

研究責任者:放射線部 永見 範幸

研究期間 : 2018 年 1 月 30 日 ~ 2028 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 250/250(100%)

公表の有無 : 済

194 CT 画像における画像取得方法や再構成方法が放射線治療計画に及ぼす影響についての後方 視的臨床研究

研究責任者:放射線部 野中 大舞

研究期間 : 2023 年 5 月 29 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 10/20(50%)

公表の有無 : 予定有

195 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

研究期間 : 2022 年 1 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 2000)(-%)

公表の有無 : 無

196 Web システムを用いた間質性肺疾患に対する胸部放射線科医、胸部病理医をはじめとした専門家との集学的検討(MDD)の呼吸器内科医師の診断力向上への寄与に関する研究

研究責任者:放射線医学講座 江頭 玲子

研究期間 : 2024年2月5日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 0/0(全体 200)(0%)

公表の有無 : 無

197 「画像-病理対比検討に基づく高分解能 CT による病理組織学的 UIP (Usual interstitial

pneumonia)パターンの検出」に関する研究

研究責任者:放射線医学講座 江頭 玲子

研究期間 : 2024 年 3 月 29 日 ~ 2026 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 0/0(全体適格全症)(0%)

公表の有無 : 無

198 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): 55/72(76.3%)

公表の有無 : 予定有

199 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):121/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

200 舌癌発症と歯科用レーザー照射の関連性に対する評価

研究責任者:歯科口腔外科 山下 佳雄

研究期間 : 2023 年 10 月 30 日 ~ 2028 年 3 月 31 日

実施数/予定数(実施率):37/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

201 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):85/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

202 カテーテル挿入患者を対象としたカテーテル関連血流感染予防におけるクロルヘキシジン アルコールに対するオラネキシジングルコン酸塩液の非劣性を検討する試験 (カテーテル 関連血流感染症予防に対するオラネキシジングルコン酸塩の有効性の検討) - 多施設共同無 作為化非盲検並行群間比較試験-

研究責任者:高度救命救急センター 小川 弘貴

研究期間 : 2021 年 4 月 5 日 ~ 2027 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 52/100(全体 1980)(52%)

公表の有無 : 無

203 当院における経カテーテル大動脈弁置換術 (TAVI) 後患者の在院日数に関与する因子の検討

研究責任者: 先進総合機能回復センター 吉田 恭平 研究期間 : 2023 年 7 月 31 日 ~ 2030 年 4 月 1 日

実施数/予定数 (実施率): 300/500(60%)

公表の有無 : 予定有

204 ヒトレトロウイルス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

205 がん細胞培養 (CTOS 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): 7/100(7%)

公表の有無 : 済

206 成人 T 細胞白血病 (ATL) 発症高危険群の同定と発症予防法開発を目指す研究

研究責任者: 臨床検査医学講座 末岡 榮三朗

研究期間 :期間の定めなし

実施数/予定数 (実施率): 214/適格全症(全体人数の制限なし)(-%)

公表の有無 : 無

207 リウマチ治療薬の適正使用に関する認識度調査

研究責任者:薬剤部 島ノ江 千里

研究期間 : 2022 年 11 月 29 日 ~ 2026 年 11 月 30 日

実施数/予定数(実施率):339/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

208 SGLT2 阻害薬とケトアシドーシスの発症に関する後ろ向き調査

研究責任者:薬剤部 島ノ江 千里

研究期間 : 2024年3月29日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数(実施率):500/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

209 相互作用によるベネトクラクスの血中濃度に対する影響に関する検討

研究責任者:薬剤部 島ノ江 千里

研究期間 : 2023 年 2 月 14 日 ~ 2028 年 9 月 30 日

実施数/予定数(実施率):15/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 済

210 ファーマコメトリクスに機械学習を応用した分子標的薬・抗悪性腫瘍の血中・組織中濃度シ

ミュレーションモデルの構築

研究責任者:薬剤部 木村 早希子

研究期間 : 2023年3月6日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 8/50(全体 50)(16%)

公表の有無 : 済

211 日本胃癌学会全国胃癌登録事業

研究責任者:統合基礎看護学講座 坂田 資尚

研究期間 :期間の定めなし

実施数/予定数(実施率):74/適格全症(全体適格全症)(-%)

公表の有無 : 無

212 ヘリコバクター・ピロリ陽性かつ早期胃癌 ESD 治癒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

213 Wavelet 変換による画像処理を応用した内視鏡診断支援システムの開発研究

研究責任者:統合基礎看護学講座 坂田 資尚

研究期間 : 2024年7月31日 ~ 2029年3月31日

実施数/予定数(実施率): 132/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

214 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

実施数/予定数 (実施率): 10/100(10%)

公表の有無 : 無

215 急性期脳卒中患者における口腔衛生状態と肺炎との関連

研究責任者:生涯発達看護学講座 山田 春奈

研究期間 : 2023 年 10 月 30 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数(実施率):1005/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

216 A病院における急性期脳卒中患者の体位調整による肺炎発症予防の探索的調査

研究責任者:看護部 宮之下 さとみ

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): 130/140(93%)

公表の有無 : 予定有

217 受診中断経験がある壮年期2型糖尿病患者の受診再開にまつわる体験

研究責任者:看護部 宮之下 さとみ

研究期間 : 2024年2月5日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 2/3(全体 6)(67%)

公表の有無 : 無

218 がん診療におけるリアルワールドデータ (RWD) 収集に関する多施設共同研究

研究責任者:がんセンター 勝屋 弘雄

研究期間 : 2021 年 3 月 25 日 ~ 2025 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 9/適格全症(全体 5000)(-%)

公表の有無 : 無

219 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:分子生命科学講座 副島 英伸

研究期間 : 2019 年 4 月 1 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 143/100(143%)

公表の有無 : 予定有

220 ヒトパピローマウイルス (HPV) ワクチンのキャッチアップ接種の推進に係る実態調査

研究責任者:感染制御部 的野 多加志

研究期間 : 2024 年 3 月 29 日 ~ 2027 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 552/適格全症(全体 552)(-%)

公表の有無 : 予定有

221 多剤耐性菌感染症の臨床情報および試料収集に関するレジストリ研究~疾病負荷および経済評価の検討~

研究責任者:感染制御部 的野 多加志

研究期間 : 2024 年 9 月 30 日 ~ 2027 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 7/適格全症(全体 1000)(-%)

公表の有無 : 予定有

222 成人患者における口腔内連鎖球菌感染の死亡リスク因子の解析

研究責任者:感染制御部 的野 多加志

研究期間 : 2024年11月25日~ 2027年3月31日

実施数/予定数(実施率): 221/適格全症(-%)

公表の有無 : 予定有

223 長時間労働や時間外業務が初期研修医の生活習慣および代謝疾患に与える影響に関する研究

研究責任者: 卒後臨床研修センター 山﨑 有菜 研究期間 : 2023 年 3 月 8 日 ~ 2027 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 6/10(60%)

公表の有無 : 無

2) -6 臨床研究実施報告(中止)

1 乳幼児結節性硬化症に対するエベロリムス投与下のワクチン接種の安全性に関する多施設 共同前向き観察研究

研究責任者: 小児科 松尾 宗明

研究期間 : 2022 年 9 月 5 日 ~ 2025 年 9 月 30 日

実施数/予定数(実施率): 1/2(全体 60)(50%)

公表の有無 : 無

2)-7 臨床研究実施報告(終了)

1 潰瘍性大腸炎患者の回腸嚢内視鏡表現型に関する多施設共同後方視的観察研究

研究責任者:消化器内科 江﨑 幹宏

研究期間 : 2022 年 11 月 7 日 ~ 2028 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 11/適格全症(全体 2000)(-%)

公表の有無 : 済

2 九州・沖縄地方における内視鏡的粘膜下層剥離術を施行したバレット食道腺癌患者の経時的 変化も含めた臨床背景と治療成績の検討

研究責任者:光学医療診療部 芥川 剛至

研究期間 : 2024 年 7 月 8 日 ~ 2025 年 12 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 10/10(全体 250)(100%)

公表の有無 : 済

3 病理学的に診断された非アルコール性脂肪性肝疾患を背景とした肝細胞癌治療効果に関する検討

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和研究期間 : 2022 年 12 月 28 日 ~ 2026 年 3 月 31 日実施数/予定数 (実施率): 5/適格全症(全体 60) (-%)

公表の有無 : 無

4 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 髙橋 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

5 COPD 患者の病態を反映した個別歩数目標値提供による 6 か月後の歩数に対する効果の検討

研究責任者:呼吸器内科 髙橋 浩一郎

研究期間 : 2022 年 7 月 4 日 ~ 2027 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 16/16(全体 78)(100%)

公表の有無 : 予定有

6 PAI-1 遺伝子多型が Tezepelumab の効果に及ぼす影響についての研究

研究責任者:呼吸器内科 髙橋 浩一郎

研究期間 : 2023 年 12 月 6 日 ~ 2027 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 1/3(全体 50)(33%)

公表の有無 : 予定有

7 Anamorel in 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

研究期間 : 2021 年 10 月 11 日 ~ 2025 年 7 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 3/適格全症(全体 127)(-%)

公表の有無 : 予定有

8 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): 78/200(39%)

公表の有無 : 済

9 胸腹部大動脈人工血管置換術における至適腎保護法の検討

Comparative study of cold crystalloid and blood renal perfusion for renal protection during thoracoabdominal aortic aneurysm repair

研究責任者:心臓血管外科 諸隈 宏之

研究期間 : 2023 年 3 月 29 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 46/50(92%)

公表の有無 : 済

10 進行性腎細胞癌患者における術前補助薬物療法の有用性および有害事象の検討

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2022 年 9 月 28 日 ~ 2027 年 12 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 61/60(102%)

公表の有無 : 済

11 PNL を想定した腹臥位および仰臥位 CT における周囲組織干渉と皮膚腎杯間距離についての 検討

研究責任者:泌尿器科 野口 満

研究期間 : 2024年4月25日 ~ 2026年3月31日

実施数/予定数 (実施率): 88/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

12 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

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

13 せん妄群と非せん妄群における血中の単球から誘導したミクログリア様細胞の動態比較

研究責任者:精神神経科 大石 絢子

研究期間 : 2019 年 11 月 5 日 ~ 2030 年 3 月 31 日

実施数/予定数 (実施率): 10/48(全体 48)(20.8%)

公表の有無 : 無

14 ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群 (HGPS) 等患者実態全国調査 (二次調査)

研究責任者:小児科 松尾 宗明

研究期間 : 2023 年 12 月 21 日 ~ 2028 年 10 月 31 日

実施数/予定数(実施率):1/適格全症(全体49)(-%)

公表の有無 : 済

15 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

16 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

17 肺癌発症リスクの高い肺線維症 CT 画像を検出する解析基盤および AI 作成

研究責任者:放射線医学講座 江頭 玲子

研究期間 : 2020年2月25日 ~ 2024年3月29日

実施数/予定数 (実施率): 205/適格全症(-%)

公表の有無 : 済

18 組織像、免疫組織化学、がんゲノム検査と照らした中皮腫と判定した細胞診の再検討

研究責任者:検査部 北村 捷

研究期間 : 2024年11月25日 ~ 2025年8月31日

実施数/予定数(実施率):11/11(100%)

公表の有無 : 済

19 酵素イムノアッセイ及び HPLC によるリン酸エタノールアミン測定法の確立と臨床への応用

研究責任者:薬剤部 島ノ江 千里

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): 20/50(全体 50)(40%)

公表の有無 : 済

20 京都大学医学部附属病院にてエキスパートパネルを受けた症例を対象とした多施設共同後ろ向き観察研究

研究責任者:がんセンター がんゲノム診療部門 荒金 尚子

研究期間 : 2023 年 8 月 21 日 ~ 2025 年 3 月 31 日 実施数/予定数 (実施率): 4/適格全症(全体 2900)(-%)

公表の有無 : 予定有

21 呼吸器感染症入院患者における病原微生物検出状況調査

研究責任者:感染制御部 的野 多加志

研究期間 : 2024年6月27日 ~ 2027年3月31日

実施数/予定数(実施率):46/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 人工知能併用内視鏡検査における画像強調内視鏡の有用性研究

研究責任者:消化器内科 山口 太輔

中央一括審査機関:九州大学病院臨床試験倫理審査委員会

(主導施設:九州大学病院)

研究期間: 2025 年 8 月 8 日 ~ 2026 年 3 月 31 日

当院整理番号: 2025-C-54

2 劇症型再生不良性貧血に対する同種造血幹細胞移植

研究責任者:血液・腫瘍内科学講座 安藤 寿彦

中央一括審査機関:山口大学医学部附属病院人医学研究等倫理審査委員会

(主導施設:山口大学医学部附属病院)

研究期間: 2025年8月8日 ~ 2028年3月31日

当院整理番号: 2025-C-55

3 同種造血幹細胞移植後の非感染性脳炎・脳症に関する研究

研究責任者:血液・腫瘍内科 安藤 寿彦

中央一括審査機関:大阪公立大学医学系研究等倫理審査委員会

(主導施設:大阪公立大学)

研究期間: 2025年8月8日 ~ 2027年12月31日

当院整理番号:2025-C-56

4 本邦における先天性好中球減少症の疫学調査およびゲノム解析を目的とした多施設共同研究

研究責任者:小児科 西 眞範

中央一括審査機関:広島大学疫学研究倫理審査委員会

(主導施設:広島大学)

研究期間: 2025年8月8日 ~ 2032年3月31日

当院整理番号: 2025-C-57

5 Rapid Response System (RRS) データレジストリーに関する多機関共同研究

研究責任者:麻酔科蘇生科 坂口 嘉郎

中央一括審査機関:聖マリアンナ医科大学生命倫理委員会

(主導施設:聖マリアンナ医科大学)

研究期間: 2025 年 8 月 8 日 ~ 2028 年 10 月 31 日

当院整理番号: 2025-C-58

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 九州地域における肝炎患者の診断・治療による予後の検討

研究責任者: 肝疾患センター 高橋 宏和

中央一括審査機関: 久留米大学医に関する倫理委員会

(主導施設: 久留米大学病院)

研究期間: 2025 年 8 月 25 日 ~ 2029 年 3 月 31 日

当院整理番号: 2025-C-59

2 電子媒体を用いた肝炎ウイルス検査結果の管理と活用に関する研究

研究責任者: 肝疾患センター 磯田 広史

中央一括審査機関:金沢大学医学倫理審査委員会

(主導施設:金沢大学)

研究期間: 2025年8月25日 ~ 2030年3月31日

当院整理番号: 2025-C-60

3 交流電場療法の有効性・安全性に関する後方視的研究

研究責任者:脳神経外科学講座 阿部 竜也

中央一括審査機関:東北大学大学院医学系研究科倫理委員会

(主導施設:東北大学医学系研究科大学院)

研究期間: 2025 年 8 月 25 日 ~ 2027 年 7 月 31 日

当院整理番号: 2025-C-61

4 前方または後方すべり・不安定性を有する頚椎症性脊髄症に対する後方除圧術単独と後方除 圧固定術の臨床成績の比較検討

研究責任者:整形外科学講座 森本 忠嗣

中央一括審査機関:日本脊椎脊髄病学会倫理委員会

(主導施設:日本脊椎脊髄病学会)

研究期間: 2025 年 8 月 25 日 ~ 2036 年 3 月 31 日

当院整理番号: 2025-C-62

5 好酸球性副鼻腔炎のバイオマーカーおよびペリオスチンに関する研究

研究責任者:耳鼻咽喉科·頭頸部外科 杉山 庸一郎

中央一括審査機関:兵庫医科大学倫理審査委員会

(主導施設:兵庫医科大学)

研究期間: 2025年8月25日~ 2028年3月31日

当院整理番号: 2025-C-63

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 EGFR Uncommon Mutation 陽性進行,再発肺腺癌における Afatinib と Osimertinib の治療の有効性を比較する 多施設共同後ろ向き観察研究 (TOPGAN2024-01)

研究責任者:呼吸器内科 小楠 真典

中央一括審査機関: 弘前大学大学院医学研究科倫理委員会

(主導施設:弘前大学大学院医学研究科)

変更内容:研究計画書・オプトアウト・共同研究機関の変更 管理者承認日:2025 年 8 月 8 日 当院整理番号:2025-C-13

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・研究機関要件確認書・別紙 1:共同研究機

関及び研究責任者一覧・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: 2025 年 8 月 8 日 当院整理番号: 2022-C-49

3 通過障害合併 Stage IVB 食道癌に対する免疫チェックポイント阻害薬併用化学療法と放射線 (化学)療法後の免疫チェックポイント阻害薬併用化学療法の実用的ランダム化第Ⅱ相試験 (IMPULSE 試験)

研究責任者:血液・腫瘍内科 勝屋 弘雄

中央一括審査機関:聖マリアンナ医科大学生命倫理委員会

(主導施設:聖マリアンナ医科大学)

変更内容:研究分担者 - 別紙_参加施設一覧

管理者承認日: 2025 年 8 月 8 日 当院整理番号: 2024-C-43

4 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

中央一括審査機関:国立がん研究センター研究倫理審査委員会

(主導施設:国立がん研究センター研究所)

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・症例数・共同研究機関

の変更

管理者承認日: 2025 年 8 月 8 日 当院整理番号: 2021-C-07

5 JPLSG 中央病理診断で組織球性壊死性リンパ節炎と診断された症例の後方視的調査

研究責任者:小児科 西 眞範

中央一括審査機関:自治医科大学附属病院医学系倫理審査委員会

(主導施設:自治医科大学)

変更内容:研究計画書・オプトアウト・研究期間・共同研究機関の変更・別紙 3 共同研究

機関一覧表

管理者承認日: 2025 年 8 月 8 日 当院整理番号: 2024-C-44

6 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:小児科 岡 政史

中央一括審査機関:国立健康危機管理研究機構倫理審査委員会

(主導施設:国立健康危機管理研究機構)

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:2025 年 8 月 8 日 当院整理番号:2023-C-32

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 12 誘導心電図から心房変性を予測するアルゴリズム解析

研究責任者:循環器内科 山口 尊則

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:京都大学医学部附属病院)

変更内容:研究計画書・オプトアウト・症例数・共同研究機関の変更・資金源

管理者承認日: 2025 年 8 月 25 日 当院整理番号: 2023-C-42

2 電子カルテ情報活用型多施設症例データベースを利用した糖尿病に関する臨床情報収集に 関する研究

研究責任者: 肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和

中央一括審査機関:国立健康危機管理研究機構倫理審査委員会

(主導施設:国立健康危機管理研究機構)

変更内容: 研究計画書・オプトアウト・研究分担者・共同研究機関の変更・研究者リスト(JIHS)

管理者承認日: 2025 年 8 月 25 日 当院整理番号: 2022-C-01

3 血液凝固異常症レジストリ研究

Japanese Bleeding Disorders Registry (JBDR) Study

研究責任者:小児科 尾形 善康

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:三重大学医学部附属病院)

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: 2025 年 8 月 25 日 当院整理番号: 2024-C-60

4 小児・AYA・成人に発症した急性リンパ性白血病/リンパ芽球性リンパ腫に対する PEG 化 L-アスパラギナーゼ製剤導入後の L-アスパラギナーゼ活性・抗体推移に関する前向き観察研究 (PEG-ASP24)

研究責任者:小児科 西 眞範

中央一括審査機関:奈良県立医科大学医の倫理審査委員会

(主導施設:奈良県立医科大学)

変更内容:同意説明文書・共同研究機関の変更

管理者承認日: 2025 年 8 月 25 日 当院整理番号: 2025-C-12

5 JGOG2055s 術後化学療法後の進行・再発子宮体癌患者に対する全身薬物療法に関する観察研究

observational study to assess treatment Patterns and clinical outcome in advance and/or recurrent Endometrial cancer after Adjuvant Chemotherapy (PEACH study)

研究責任者: 産科婦人科学講座 奥川 馨

中央一括審査機関:弘前大学大学院医学研究科倫理委員会

(主導施設:弘前大学大学院医学研究科)

変更内容:研究責任者・研究分担者・共同研究機関の変更

管理者承認日: 2025 年 8 月 25 日 当院整理番号: 2024-C-10

6 顎口腔領域における粘液腫・粘液線維腫の線維成分による鑑別と臨床統計解析

研究責任者:歯科口腔外科 山下 佳雄

中央一括審査機関:東京科学大学歯学系倫理審査委員会

(主導施設:東京科学大学)

変更内容:研究計画書

管理者承認日: 2025 年 8 月 25 日 当院整理番号: 2025-C-05

4) 臨床研究に関する業務手順書の改訂(案)について

・臨床研究に関する業務手順書の改訂について、特に異論無く杉田委員長のもとで了承された。

5) 前回の議事概要の報告

・令和7年度 第4回および第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 2025 年 10 月 6 日 (月) 14 時から(場所:大会議室)と 決定した。