

令和7年度 第10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	2026年1月5日(月) 14:00 ~ 15:20 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	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	○	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	○	自然科学の有識者
	5	溝口 義人	精神神経科・教授	○	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	○	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	○	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)	○	自然科学の有識者
	9	宮崎 恵美子	看護部・副部長	○	自然科学の有識者
	10	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
	11	江本 晶子	薬剤部・副部長	○	病院長が必要と認めたと有識者
	12	溝口 弘	経営管理課・課長	○	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	○	・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	○	・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	○	・一般の立場を代表する者 ・当院に所属しない者	
出席者 15名					

審議・その他報告事項

項目	件数	内訳	審査結果
審査	13 件	新規 7件	承認 4 件 修正の上で承認 2 件 保留 1 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
		当院主導中央一括変更 1 件	承認 1 件
		不適合報告 1 件	承認 1 件
報告	48 件	新規（迅速審査） 1 件 変更（迅速審査） 9 件 当院主導中央一括変更（迅速審査） 3 件 継続 6 件 終了 8 件 他機関主導中央一括審査新規 6 件 他機関主導中央一括審査変更 11 件 他機関主導中央一括審査変更（1/5 委員会報告分）1 件 他機関主導中央一括審査不適合報告 2 件 議事概要 1 件	

審議・その他報告事項は以下の通り。

1) -1 新規申請の審議

1 AI モニター、簡易脳波計、活動量記録計による新しいせん妄予測法と予防法の開発

研究責任者：精神神経科 村川 徹

研究期間：2026年1月13日～2035年3月31日

利益相反：問題なし

審査結果：承認 2025-10-01

2 JJAAM-2 DIC 診断基準に基づく層別化による予後の検討

研究責任者：救急医学講座 小網 博之

研究期間：2026年1月13日～2027年3月31日

利益相反：条件付き(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。本研究において対象薬剤製薬企業等から研究資金の提供を受ける場合には契約を締結すること。研究責任者および分担者は、研究開始後新たに本研究に関与する利益相反の状況に変更が生じた場合には速やかに申告し、佐賀大学臨床研究利益相反審査委員会の審査をうけること。)

審査結果：修正の上で承認 2025-10-06

審査結果の主な理由(条件)：研究計画書および申請書において、試料・情報の二次利用の記載を削除すること。

3 上部消化管内視鏡検査における、胃癌・腺腫発見のためのインジゴカルミン撒布の有用性についての多機関共同前向き観察研究

研究責任者：消化器内科 山口 太輔

研究期間：2026年1月13日～2030年12月31日

利益相反：問題なし

審査結果：承認 2025-10-02

4 肺癌コンパクトパネル全国リアルワールドデータ後ろ向き集積研究

研究責任者：呼吸器内科 中島 千穂

研究期間：2026年1月13日～2028年3月31日

利益相反：条件付き(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。研究責任者および分担者は、研究開始後新たに本研究に関与する利益相反の状況に変更が生じた場合には速やかに申告し、佐賀大学臨床研究利益相反審査委員会の審査をうけること。)

審査結果：承認 2025-10-03

5 化学療法未治療の根治切除不能な食道癌患者に対する Tislelizumab 治療における体外診断用医薬品を用いた PD-L1 発現状況の検討

研究責任者：血液・腫瘍内科 勝屋 弘雄

研究期間：2026年1月16日～2027年12月31日

利益相反 : 条件付き(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。研究責任者および分担者は、研究開始後新たに本研究に関与する利益相反の状況に変更が生じた場合には速やかに申告し、佐賀大学臨床研究利益相反審査委員会の審査をうけること。)

審査結果 : 修正の上で承認 2025-10-07

審査結果の主な理由(条件): 実施体制について、診療科長追加の検討を行うこと。また、申請書の【症例登録(対象)期間】について、計画書の記載に合わせて修正を行うこと。

6 緑内障患者における網膜血管密度の経時的変化に関する研究

Longitudinal study of Retinal vessel density changes in Glaucoma

研究責任者: 眼科 山本 稜太

研究期間 : 未定 ~ 2031年3月31日

利益相反 : 問題なし

審査結果 : 保留

審査結果の主な理由(条件): 研究計画書および同意説明文書の研究対象者について、より具体的な記載へ再検討すること。

7 Evaluation of Cognitive, Voice and Swallowing Changes in Head and Neck Cancer Patients Receiving Chemoradiotherapy (頭頸部癌化学放射線療法による認知機能および音声機能・嚥下機能に関する検討)

研究責任者: 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 杉山 庸一郎

研究期間 : 2026年1月13日 ~ 2032年9月30日

利益相反 : 問題なし

審査結果 : 承認 2025-10-04

1) -2 当院主導中央一括・新規申請の審議

1 がんゲノム検査を行った悪性腫瘍症例の臨床的検討

研究責任者: がんゲノム診療部門 中島 千穂

研究期間 : 2026年1月13日 ~ 2032年3月31日

利益相反 : 問題なし

審査結果 : 承認 2025-10-05

1) -3 変更申請の審議

1 銀含有ハイドロキシアパタイトコーティングセメントレス抗菌人工股関節の臨床成績調査

研究責任者: 人工関節学講座 河野 俊介

変更内容 : 研究計画書・オプトアウト・研究分担者・研究期間

利益相反 : 条件付き(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。研究責任者および分担者は、研究開始後新たに本研究に関与する利益相反の状況に変更が生じた場合には速やかに申告し、佐賀大学臨床研究利益相反審査委員会の審査をうけること。本研究

において、対象薬剤製薬企業等の寄附講座に所属し、当該企業が拠出した資金から給与を得ている者は、研究責任者にならないこと。研究分担者は、上記に該当する場合には、データ管理・効果安全性評価委員会への参画・モニタリング・統計解析に関与する業務には従事しないこと。)

審査結果 : 承認

2 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

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・共同研究機関の変更

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

3 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

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・共同研究機関の変更

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

1) -4 当院主導中央一括・変更申請の審議

1 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

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・共同機関の変更・解析項目・検査項目の変更・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

1) -5 不適合報告の審議

1 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

共同研究機関 : 有

発生した医療機関 : 本院

審査結果 : 承認

2)-1 迅速審査の報告_新規申請

1 NPHS1 に p.V822M を伴うネフローゼ症候群の臨床像に関する全国調査

研究責任者 : 小児科 大串 栄彦

研究期間 : 2026年1月8日 ~ 2026年3月31日

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認 2025-10-R-01

2)-2 迅速審査の報告_変更申請

1 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

変更内容 : 研究計画書・同意説明文書・研究分担者・研究期間・共同研究機関の変更

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

2 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

変更内容 : 研究分担者

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

3 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

研究責任者: 循環器内科 夏秋 政浩

変更内容 : 研究計画書・オプトアウト・研究分担者・研究期間・研究課題名

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

4 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(LG-SCRUM-TRY)

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・オプトアウト・研究期間・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

5 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

変更内容 : 研究計画書・同意説明文書・研究分担者・研究期間・症例数・共同研究機関の変更・資金源

利益相反 : 審査該当なし

審査結果 : 承認

6 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

変更内容：研究計画書・同意説明文書・症例数・別添：実施体制一覧・調査票

利益相反：審査該当なし

審査結果：承認

7 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 拓白

変更内容：研究計画書・同意説明文書・アセント文書

利益相反：審査該当なし

審査結果：承認

8 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

変更内容：研究計画書・オプトアウト・研究期間

利益相反：審査該当なし

審査結果：承認

2)-3 迅速審査の報告_変更申請（委員長代理の迅速審査）

1 免疫チェックポイント阻害薬投与症例を対象とした有害事象の後ろ向き観察研究

研究責任者：血液・腫瘍内科 木村 晋也

変更内容：研究計画書・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

2)-4 迅速審査の報告_当院主導中央一括・変更申請

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・研究分担者・症例数・共同研究機関の変更・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

2 クローン病初発例を対象としたカプセル内視鏡による小腸病変の前向き追跡研究

Prospective follow-up study of small bowel involvement using capsule endoscopy in newly diagnosed CD patients (PASSAGE-CD)

研究責任者：消化器内科 江崎 幹宏

変更内容：研究計画書・同意説明文書・共同機関の変更・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 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

変更内容 : 研究計画書・研究分担者・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

2)-5 実施状況報告(継続)

1 術前中止薬管理アプリの開発と有効性・安全性評価

研究責任者 : 血液・腫瘍内科 木村 晋也
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) : 174/1000(17.4%)
公表の有無 : 済

2 小児遺伝性血液疾患を対象とした前方視的研究

研究責任者 : 小児科 西 眞範
研究期間 : 2023年5月22日 ~ 2029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 : 無

3 小児がん連携病院を対象とした小児がん医療の質を表す指標(QualityIndicator:QI)の作成と小児がん連携病院における適応に関する研究

研究責任者 : 小児科 西 眞範
研究期間 : 2023年12月6日 ~ 2033年3月31日
実施数/予定数(実施率) : 51/適格全症(全体適格全症)(-%)
公表の有無 : 済

4 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
研究期間 : 2024年8月6日 ~ 2031年7月31日
実施数/予定数(実施率) : 0/適格全症(全体110)(-%)
公表の有無 : 無

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
研究期間 : 2024年12月6日 ~ 2027年3月31日
実施数/予定数(実施率) : 1/適格全症(全体88)(-%)
公表の有無 : 無

6 リツキシマブによる重症低ガンマグロブリン血症・無顆粒球症に関連する遺伝子の探索

研究責任者 : 小児科 岡 政史
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) : 2/2(全体400)(100%)
公表の有無 : 無

2)-6 研究終了報告

- 1 非アルコール性脂肪性肝疾患 (NAFLD) 患者のコレステロール摂取量についての調査研究
研究責任者：肝臓・糖尿病・内分泌内科 高橋 宏和
研究期間：2020年6月1日～2025年3月31日
実施数/予定数(実施率)：20/適格全症(全体適格全症)(-%)
公表の有無：済

- 2 進行非小細胞肺癌 (TPS1-49%) における初回治療 (複合免疫療法もしくは化学療法+ICI) の有効性及び安全性を検討する多機関共同後ろ向き観察研究
研究責任者：呼吸器内科 小楠 真典
研究期間：2023年8月21日～2025年12月31日
実施数/予定数(実施率)：22/20(全体300)(110%)
公表の有無：予定有

- 3 悪性胸膜中皮腫におけるニボルマブ+イピリムマブ後のプラチナ製剤+ペメトレキセドの治療効果に関する観察研究
研究責任者：呼吸器内科 小楠 真典
研究期間：2023年10月30日～2025年12月31日
実施数/予定数(実施率)：3/5(全体90)(60%)
公表の有無：済

- 4 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：予定有

- 5 小児急性リンパ性白血病における同種移植後の非感染性呼吸器合併症の実態調査
研究責任者：小児科 西 眞範
研究期間：2023年6月29日～2024年3月31日
実施数/予定数(実施率)：3/適格全症(全体25)(-%)
公表の有無：予定有

- 6 小児固形腫瘍に対するゲノムプロファイリング検査の臨床実装に向けた実行可能性を検討するための多施設共同前向き観察研究【JCCG-TOP2】
研究責任者：小児科 西 眞範
研究期間：2022年5月23日～2024年6月30日
実施数/予定数(実施率)：1/適格全症(全体230)(-%)
公表の有無：済

- 7 小児急性骨髄性白血病を対象とした複数回移植の予後因子に関する研究
研究責任者：小児科 西 眞範
研究期間：2022年9月5日～2023年3月31日
実施数/予定数（実施率）：1/適格全症(全体50)(-%)
公表の有無：済
- 8 卵巣甲状腺腫から濾胞性甲状腺癌への悪性転化を認めた症例の臨床的検討
研究責任者：産科婦人科学講座 梅崎 靖
研究期間：2025年5月26日～2026年3月31日
実施数/予定数（実施率）：1/1(100%)
公表の有無：済

3)-1 他機関・中央一括審査の報告_新規申請

- 1 悪性腫瘍合併抗 TIF1 γ 抗体陽性多発性筋炎及び皮膚筋炎患者における悪性腫瘍治療の筋炎予後に与える影響の解析
研究責任者：膠原病・リウマチ内科 赤星 光輝
中央一括審査機関：千葉大学医学部附属病院観察研究倫理審査委員会
(主導施設：千葉大学医学部附属病院)
研究期間：2025年12月15日～2028年3月31日
当院整理番号：2025-C-85
- 2 潰瘍性大腸炎に対する免疫抑制薬と生物学的製剤・低分子化合物の併用療法の有効性と安全性に関する研究
研究責任者：消化器内科 武富 啓展
中央一括審査機関：熊本大学大学院生命科学研究部等人を対象とする生命科学・医学系研究疫学・一般部門倫理委員会
(主導施設：熊本大学)
研究期間：2025年12月15日～2029年12月31日
当院整理番号：2025-C-86
- 3 帝王切開の術式可視化による標準化に向けた検討
研究責任者：産婦人科 奥川 馨
中央一括審査機関：熊本大学大学院生命科学研究部等人を対象とする生命科学・医学系研究疫学・一般部門倫理委員会
(主導施設：熊本大学)
研究期間：2025年12月15日～2028年3月31日
当院整理番号：2025-C-87
- 4 慢性肝疾患に関連する遺伝子研究
研究責任者：肝疾患センター 高橋 宏和
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12月24日～2028年03月31日
当院整理番号：2025-C-89

- 5 先天性骨髄不全症候群レジストリ研究 【RADDAR-J[19]】
研究責任者：小児科 西 眞範
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：弘前大学大学院)
研究期間：2025年12月24日～期間の定めなし
当院整理番号：2025-C-90
- 6 Stanford A型急性大動脈解離術後の患者における早期離床・リハビリテーションの実態と日常生活動作との関連に関する研究
研究責任者：先進総合機能回復センター 吉田 恭平
中央一括審査機関：日本医療大学研究倫理委員会
(主導施設：日本医療大学)
研究期間：2025年12月24日～2030年3月31日
当院整理番号：2025-C-88

3)-2 他機関・中央一括審査の報告_変更申請

- 1 全身性エリテマトーデスに対する免疫抑制剤・生物学的製剤の有効性および安全性を評価する前向き観察研究
研究責任者：膠原病・リウマチ内科 赤星 光輝
中央一括審査機関：九州大学医系地区部局観察研究倫理審査委員会
(主導施設：九州大学病院)
変更内容：研究計画書・同意説明文書・研究分担者・研究期間・症例数・共同研究機関の変更
管理者承認日：2025年12月15日 当院整理番号：2022-C-38
- 2 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12月15日 当院整理番号：2024-C-43
- 3 成人びまん性正中グリオーマを対象とした予後に関する観察研究
研究責任者：脳神経外科 阿部 竜也
中央一括審査機関：神戸大学大学院医学研究科等 医学倫理委員会
(主導施設：神戸大学)
変更内容：研究計画書・オプトアウト・研究期間
管理者承認日：2025年12月15日 当院整理番号：2024-C-29
- 4 小児がん連携病院を対象とした小児がん医療の質を表す指標 (Quality Indicator:QI) の作成と小児がん連携病院における適応に関する研究
研究責任者：小児科 西 眞範
中央一括審査機関：国立成育医療研究センター倫理審査委員会
(主導施設：国立成育医療研究センター)

変更内容：研究計画書・既存試料・情報の提供のみを行う機関の変更

管理者承認日：2025年12月15日 当院整理番号：2023-C-33

5 重症熱性血小板減少症候群レジストリの構築

研究責任者：感染制御部 的野 多加志

中央一括審査機関：国立大学法人大阪大学医学部附属病院観察研究等倫理審査委員会
(主導施設：大阪大学)

変更内容：研究分担者

管理者承認日：2025年12月15日 当院整理番号：2025-C-81

6 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)

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

管理者承認日：2025年12月24日 当院整理番号：2022-C-49

7 ヒトレトロウイルス感染症に関する研究

研究責任者：血液・腫瘍内科 勝屋 弘雄

中央一括審査機関：熊本大学大学院生命科学研究部等人を対象とする生命科学・医学系研究
ヒトゲノム・遺伝子解析研究部門倫理委員会
(主導施設：熊本大学)

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・解析項目・検査項目の変更

管理者承認日：2025年12月24日 当院整理番号：2024-C-51

8 小児期における Non Helicobacter pylori Helicobacter 感染症の疫学調査

研究責任者：小児科 垣内 俊彦

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・同意説明文書・研究期間・アセント文書

管理者承認日：2025年12月24日 当院整理番号：2024-C-61

9 わが国の小児がんサバイバーの健康・社会生活状況の実態解明に関する前向きコホート研究

研究責任者：小児科 西 眞範

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
埼玉県立小児医療センター
(主導施設：埼玉県立小児医療センター)

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・アセント文書

管理者承認日：2025年12月24日 当院整理番号：2022-C-56

10 先天性無脾症候群における感染症予防および重症感染症罹患に関する多機関共同非介入研究

研究責任者：小児科学講座 熊本 崇

中央一括審査機関：鹿児島大学桜ヶ丘地区疫学研究等倫理委員会

(主導施設：鹿児島大学病院)

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12月24日 当院整理番号：2024-C-42

11 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：東京科学大学歯科系倫理審査委員会

(主導施設：東京科学大学)

変更内容：研究計画書・オプトアウト

管理者承認日：2025年12月24日 当院整理番号：2025-C-05

3)-3 他機関・中央一括審査の報告_変更申請 (1/5 委員会報告分)

1 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：脳神経内科 小池 春樹

中央一括審査機関：国立健康危機管理研究機構

(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・オプトアウト・研究期間・共同研究機関の変更・解析項目・検査項目の変更

管理者承認日：2026年1月13日 当院整理番号：2023-C-37

3)-4 他機関・中央一括審査の報告_不適合報告

1 小児・AYA・成人に発症したB前駆細胞性またはT細胞性急性リンパ性白血病の初回寛解導入療法および早期強化療法に関連した凝固障害に対する包括的凝固線溶機能解析を用いた探索的研究～L-アスパラギナーゼ活性の推移を組み入れたマルチファクター解析研究～

(JPLSG-ThrombALL-B19&T19)

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)

発生した医療機関：他の共同研究機関

2 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

中央一括審査機関：国立研究開発法人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中央病院)

発生した医療機関：他の共同研究機関

4) 前回の議事概要の報告

・令和7年度 第9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2026年2月2日(月)14時から(場所：大会議室)と決定した。