

令和5年度 第1回倫理審査委員会審議及び報告事項

●日 時：令和5年5月10日（水）午後4時00分～4時25分

●出席委員：小林正明、関 裕史、竹之内辰也、中川 悟、本間英之、川崎 隆、木村宏之、勝沼成美、飯塚吉昭
出席率90%（9/10）

1. 委員会審査：なし

2. 迅速審査等結果報告

1	1259	2022-270	新規	観察研究（前向き）	膵腫瘍に対する超音波内視鏡下穿刺吸引生検（EUS-FNA）後の穿刺経路腫瘍細胞播種（Needle tract seeding）の前向き全国調査	前委員会で「継続審査」と判定され、委員会の意見に基づき修正・提出された情報公開文書について審査した。	承認
2	1264	2022-281	新規	後方視的研究（カルテ調査）	当院での小児がん治療後に発生した限局性結節性過形成の調査	申請された研究計画書、情報公開文書から、倫理指針に沿った妥当性について審査した。	承認
3	490	2022-284	変更	疫学研究	OSNA®法によるリンパ節転移診断を実施した乳癌患者の症例登録事業	研究責任医師、研究計画書、情報公開文書の変更について審査した。	承認
4	876	2022-285	変更	マスタープロトコール	乳腺腫瘍の臨床病理学的な特性と治療の効果・安全性等に関する研究	研究責任医師、研究計画書、情報公開文書の変更について審査した。	承認
5	885	2022-268	変更	医療介入を伴う研究	JCOG1708：特発性肺線維症（IPF）合併臨床病期Ⅰ期非小細胞肺癌に対する縮小手術に関するランダム化比較第Ⅲ相試験	研究計画書、説明文書・同意文書の変更について審査した。	承認
6	1024	2022-282	変更	医療介入を伴う研究	JCOG1909：肺葉切除高リスク臨床病期Ⅰ期非小細胞肺癌に対する区域切除と楔状切除のランダム化比較試験	研究計画書の変更について審査した。	承認
7	1265	2022-287	新規	その他（病理組織学的因子）	JCOG1503CA1：StageⅢ大腸癌における新たな病理組織学的因子を用いた予後予測および補助療法の治療効果予測に関する研究	申請された研究計画書、説明文書・同意文書から、倫理指針に沿った妥当性について審査した。	承認
8	868	2022-288	変更	看護ケア研究	血液悪性腫瘍患者の治療およびケアプロセスにおける意思決定支援に関する研究	研究責任医師の変更について審査した。	承認
9	982	2022-289	変更	試料等を用いる観察研究	日本整形外科学会症例レジストリー（JOANR）構築に関する研究	研究計画書の変更について審査した。	承認
10	429	2022-292	変更	疫学研究	唾液腺導管癌に対する多施設共同による臨床的・病理学的検討	研究責任医師、情報公開文書の変更について審査した。	承認
11	875	2022-293	変更	マスタープロトコール	頭頸部腫瘍の臨床病理学的な特性と治療の効果・安全性等に関する研究（マスタープロトコール対応）	研究責任医師、情報公開文書の変更について審査した。	承認
12	962	2022-294	変更	試料等を用いる観察研究	新潟県頭頸部悪性腫瘍登録	研究責任医師、情報公開文書の変更について審査した。	承認
13	1214	2022-295	変更	観察研究（前向き）	甲状腺切除を伴う咽喉頭がん手術時の副甲状腺の自家蛍光観察	研究責任医師、説明文書・同意文書の変更について審査した。	承認
14	1228	2022-296	変更	観察研究（後ろ向き）	初診時に遠隔転移を有する頭頸部扁平上皮癌患者に関する後ろ向き観察研究	研究責任医師、情報公開文書の変更について審査した。	承認
15	1244	2022-297	変更	観察研究（後ろ向き）	頭頸部がん患者を対象とした自殺関連行動に関する詳細個別調査	研究責任医師、情報公開文書の変更について審査した。	承認
16	1266	2022-298	新規	観察研究（後ろ向き）	ニボルマブ単剤治療を受けた非小細胞肺癌患者の観察研究	申請された研究計画書、情報公開文書から、倫理指針に沿った妥当性について審査した。	承認
17	1022	2023-1	変更	試料等を用いる観察研究	MSI-High肝胆膵領域癌に対する観察研究	研究計画書の変更について審査した。	承認
18	918	2023-3	変更	遺伝子権を用いた個別医療	MMR 遺伝子検査を用いたリンチ症候群の診断と個別医療の実施	研究計画書、説明文書・同意文書の変更について審査した。	承認

19	1002	2023-6	変更	試料等を用いる観察研究	進展型小細胞肺癌患者に対する初回治療カルボプラチン/エトポシド/アテゾリズマブ併用療法の実地診療における有効性、安全性を検討する多施設前向き観察研究に付随するバイオマーカー研究 (APOLLO-Bio)	研究計画書の変更について審査した。	承認
20	1101	2023-7	変更	試料等を用いる観察研究	WJOG11919L: ALK 陽性進行期非小細胞肺癌に対するアレクチニブ治療後2次または3次治療としてのブリクチニブ多施設共同前向き観察研究 (ABRAID Study)	研究計画書、説明文書・同意文書の変更について審査した。	承認
21	1163	2023-16	変更	観察研究	消化器内視鏡に関連する疾患、治療手技データベース構築	研究計画書の変更について審査した。	承認
22	474	2023-17	変更	疫学研究	早期前立腺癌に対するPSA監視療法における[-2]proPSAの有用性の検討-Prostate Cancer Research International: Active Surveillance (PRIAS)での国際共同比較-(PRIAS-JAPAN付随研究)	研究計画書、説明文書・同意文書の変更、情報公開文書の追加について審査した。	承認
23	1270	2023-19	新規	後方視的研究 (カルテ調査)	肺癌長期生存例の検討	申請された研究計画書、情報公開文書から、倫理指針に沿った妥当性について審査した。	承認
24	1271	2023-20	新規	後方視的研究 (カルテ調査)	十二指腸ステント留置例における胆道ドレナージの現状	申請された研究計画書、情報公開文書から、倫理指針に沿った妥当性について審査した。	承認
25	1052	2023-23	変更	試料等を用いる観察研究	URO17TM TESTを用いた尿中膀胱癌細胞の検出ー特に低異型度尿路上皮癌の検出についてー	研究計画書、情報公開文書の変更について審査した。	承認

3. 中央一括審査結果報告

1	1247	2022-229	新規	介入研究	WJOG14420LTR: EGFR 遺伝子 L858R 変異陽性進行再発非扁平上皮非小細胞肺癌におけるTP53 遺伝子変異の意義および治療耐性メカニズムの検討	申請された研究計画書等から倫理指針に沿った妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
2	1181	2022-230	変更	観察研究 (前向き)	日本の実臨床下における進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者の1次治療選択前バイオマーカー検査用検体の腫瘍細胞割合評価: 前向き、多施設共同、観察研究 (D133FR00154 ASTRAL)	研究計画書の変更について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
3	1258	2022-269	新規	観察研究 (前向き)	卵巣癌初回治療後のオラパリブおよびペバシズマブ併用維持療法の安全性と有効性を検討する観察研究 (JGOG3030)	申請された研究計画書等から倫理指針に沿った妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
4	1261	2022-275	新規	観察研究 (後ろ向き)	胃上部進行癌に対する噴門側胃切除の妥当性に関する多機関共同観察研究	申請された研究計画書等から倫理指針に沿った妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
5	1262	2022-276	新規	観察研究 (前向き)	切除不能進行・再発胃癌に対するニボルマブ再投与における有効性と安全性の前向き観察研究 (NIVO-RETURNS Study)	申請された研究計画書等から倫理指針に沿った妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
6	1181	2022-286	変更	観察研究 (前向き)	日本の実臨床下における進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者の1次治療選択前バイオマーカー検査用検体の腫瘍細胞割合評価: 前向き、多施設共同、観察研究 (D133FR00154 ASTRAL)	同意撤回書の追加について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
7	1268	2023-4	新規	観察研究 (前向き)	小児急性骨髄性白血病難治例の前方視的観察研究: AML-R15	申請された研究計画書等から倫理指針に沿った妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
8	1269	2023-14	新規	観察研究 (後ろ向き)	National Clinical Databaseによる食道癌全国登録を利用した食道癌術後補助療法としてのニボルマブの安全性と有効性に関する観察研究	申請された研究計画書等から倫理指針に沿った妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
9	1259	2023-18	変更	観察研究 (前向き)	脾腫瘍に対する超音波内視鏡下穿刺吸引生検(EUS-FNA)後の穿刺経路腫瘍細胞播種 (Needle tract seeding)の前向き全国調査	研究計画書の変更について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
10	1272	2023-25	新規	観察研究 (前向き)	切除後の非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ術後補助療法の多機関共同前向き観察研究<J-CURE>	申請された研究計画書等から倫理指針に沿った妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
11	1245	2023-26	変更	観察研究 (後ろ向き)	ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌局所領域再発の予後を評価する後方視的研究	研究計画書の変更について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
12	1180	2023-27	変更	観察研究 (前向き)	未治療進行又は再発胃癌を対象としたニボルマブ+化学療法の実臨床下における有効性と安全性に関する観察研究 (G-KNIGHT)	研究計画書、説明文書・同意文書の変更について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告

4. 特定臨床研究審査結果報告

1	960	2022-231	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JGOG1082:子宮頸癌ⅠB期-ⅡB期根治手術例における術後放射線治療と術後化学療法の第Ⅲ相ランダム比較試験 (AFTER Trial)	その他（疾病等報告手順書の変更、試験案内動画説明資料の追加）について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
2	116	2022-271	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	大腸癌肝転移切除後患者を対象としたフルオロウラシル/トロイコポリンとオキサリプラチン併用補助化学療法 (mFOLFOX6) vs. 手術単独によるランダム化Ⅱ/Ⅲ相試験 (JCOG0603)	研究計画書、その他（共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
3	529	2022-272	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	上皮性卵巣癌の妊孕性温存治療の対象拡大のための非ランダム化検証的試験 (JCOG1203)	研究計画書、その他（共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
4	1233	2022-273	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	がんによる神経障害性疼痛 (Neuropathic Cancer Pain: NCP) を有する患者を対象としたオピオイド服薬中の患者にミロガバリンベンシル酸塩を追加併用投与した際の有効性と安全性の探索的検討 (Miro-Camp)	説明文書・同意文書、その他（研究計画書付録1_実施医療機関及び研究責任医師一覧、共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
5	1260	2022-274	新規	医薬品・医療機器を用いる研究	EGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌に対するオシメルチニブ単剤療法継続中の残存病変への地固め放射線療法のランダム化第Ⅱ相試験 (ORIHALCON trial) (WJOG13920L)	申請された研究計画書等から法に添った妥当性について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
6	1263	2022-277	新規	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG2010: 下部直腸癌に対する total neoadjuvant therapy (TNT) および watch and wait strategy の第Ⅱ/Ⅲ相群検証的試験	申請された研究計画書等から法に添った妥当性について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
7	1170	2022-278	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	ALK 遺伝子転座陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回治療としての Brigatinib + Carboplatin + Pemetrexed と Brigatinib の非盲検化ランダム化第Ⅱ相試験 (WJOG14720L)	研究計画書、説明文書・同意文書の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
8	1103	2022-279	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG2007: ドライバー遺伝子陰性・不明の未治療進行非小細胞肺癌に対するプラチナ製剤併用化学療法 + ヘムフロリスマブとプラチナ製剤併用化学療法 + ニボルマブ + イピリウムマブのランダム化比較第Ⅲ相試験	研究計画書、その他（共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
9	1102	2022-280	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG1912: 頭頸部癌化学放射線療法における予防領域照射の線量低減に関するランダム化比較試験	研究計画書、説明文書・同意文書、その他（COI開示ウェブサイト公開原稿）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
10	766	2022-290	変更	先進医療B	JCOG1502C: 治癒切除後病理学的StageⅠ/Ⅱ/Ⅲ 小腸腺癌に対する術後化学療法に関するランダム化比較第Ⅲ相試験	研究計画書、説明文書・同意文書、その他（共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
11	1252	2022-291	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	術後補助化学療法中または終了後早期に再発した胃癌に対する CapeOX + ニボルマブ療法の第Ⅱ相試験 JACCRO GC-11 (FirSTAR 試験)	その他（研究計画書別紙、説明・同意文書別紙）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
12	1081	2023-5	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	WJOG14120L: 免疫チェックポイント阻害剤とプラチナを含む化学療法の併用療法による初回治療が無効もしくは治療後に再燃した切除不能進行・再発の肺扁平上皮癌患者を対象としたシスプラチン、ゲムシタビン、ネシツムマブの3剤併用療法の多施設共同第Ⅱ相試験 (NESSIE study)	研究計画書、説明文書・同意文書、その他（別冊1_実施体制、疾病等が発生した場合の対応に関する位手順書）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
13	1090	2023-8	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG1920: 切除可能胆道癌に対する術前補助化学療法としてのゲムシタビン + シスプラチン + S-1 (GCS) 療法の第Ⅲ相試験	研究計画書、その他（実施計画 別紙、共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
14	1094	2023-9	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	腎機能低下進行非扁平上皮非小細胞肺癌を対象としたカルボプラチン + nab-パクリタキセル + アテゾリズマブ併用療法の第Ⅱ相試験 (LOGIK2002 (RESTART))	説明文書・同意文書、その他（参加施設一覧、共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
15	725	2023-10	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG1507: 病理学的StageⅡ/Ⅲで“vulnerable”な80歳以上の高齢者胃癌に対する開始量を減量したS-1術後補助化学療法に関するランダム化比較第Ⅲ相試験	研究計画書、その他（当院分担当医師、実施計画 別紙、共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
16	957	2023-11	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG1801: 直腸癌局所再発に対する術前化学放射線療法の意義に関するランダム化比較第Ⅲ相試験	研究計画書、説明文書・同意文書、その他（実施計画 別紙、共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
17	740	2023-12	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG1412: リンパ節転移リスクを有する子宮体癌に対する傍大動脈リンパ節郭清の治療的意義に関するランダム化第Ⅲ相試験	研究計画書、その他（共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
18	977	2023-13	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	(JORTO) シスプラチンを含む化学療法を施行される子宮がん患者の嘔気・嘔吐に対する六君子湯の効果－プラセボ対照無作為化二重盲検比較検証試験	その他（共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告

19	1075	2023-15	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	全身状態不良EGFR遺伝子変異陽性肺がん患者に対する初回化学療法としてのオシメルチニブ単剤療法の第II相試験（TORG2040）	研究計画書の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
20	1225	2023-24	変更	医薬品・医療機器を用いる研究(資金提供)	WJOG15822G 切除不能進行再発胃腺癌もしくは食道胃接合部腺癌に対する3 次治療以降のTrifluridine/tipiracil (FTD/TPI) +Ramucirumab (RAM) 併用療法とFTD/TPI 単剤療法のランダム化第II 相比較試験	研究計画書、説明文書・同意文書、その他（当院分担当医師、重篤な有害事象報告取り扱い規程、別冊1_実施体制、共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告
21	1233	2023-28	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	がんによる神経障害性疼痛（Neuropathic Cancer Pain: NCP）を有する患者を対象としたオピオイド服薬中の患者にミロガバリンベシル酸塩を追加併用投与した際の有効性と安全性の探索的検討（Miro-Camp）	その他（研究計画書付録1_実施医療機関及び研究責任医師一覧、説明文書「実施医療機関及び研究責任医師一覧」、共同研究機関実施体制）の変更について、認定倫理審査委員会による審査で審査・承認された事を確認した。	報告

5. 実施状況報告

1	884	指針	継続	マスタープロトコール	消化器腫瘍の臨床病理学的な特性と治療の効果・安全性に関する研究（マスタープロトコール対応）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
2	894	指針	継続	試料等を用いる観察研究	新潟県内における重症急性肺炎診療ネットワークの構築と重症急性肺炎の予後に関する前方視的観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
3	943	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1502CB:「治癒切除後病理学的Stage I/II/III 小腸腺癌に対する術後化学療法に関するランダム化比較第III相試験」登録の個別バンキング	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
4	1011	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1902: 早期胃癌に対する内視鏡的粘膜下層剥離術の高齢者適応に関する第III相単群検証的試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
5	1015	指針	継続	試料等を用いる観察研究	消化管・膵原発の切除不能進行・再発神経内分泌腫瘍に対するエベロリムス単剤療法とエベロリムス+ランシオチド併用療法のランダム化第III相試験（JCOG1901）におけるJCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
6	1022	指針	継続	試料等を用いる観察研究	MSI-High肝胆膵領域癌に対する観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
7	1084	指針	継続	試料等を用いる観察研究	内視鏡切除後pT1a-MMかつ脈管侵襲陰性の食道扁平上皮癌の長期予後に関する多施設共同後向き観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
8	1091	指針	継続	試料等を用いる観察研究	切除可能胆道癌に対する術前補助化学療法としてのゲムシタピン+シスプラチン+S-1（GCS）療法の第III相試験（JCOG1920）におけるJCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
9	1108	指針	継続	医療介入を伴う研究	家族性膵癌家系または遺伝性腫瘍症候群に対する早期膵癌発見を目指したサーベイランス方法の確立に関する試験（NCCH-1808）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
10	1137	指針	継続	試料等を用いる観察研究	ヘリコバクター・ピロリ末感染症例ないし除菌後症例に発生した粘膜下層以深浸潤胃癌に関する多施設共同観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
11	1140	指針	継続	試料等を用いる観察研究	70才以上の進行胆道癌患者に対する化学療法と高齢者機能評価に関する前向き観察研究（JON2104-B）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
12	1168	指針	継続	観察研究（後ろ向き）	膠原病併存膵癌に対する全身化学療法についての後ろ向き観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
13	1209	指針	継続	観察研究（後ろ向き）	膵癌術後のオリゴ肺転移に対する肺切除に関する多機関共同後ろ向き観察研究（JON2106-P）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
14	963	指針	継続	試料等を用いる観察研究	切除不能ステージⅢ非小細胞肺癌患者における同時化学放射線療法後のデュルバルマブの長期安全性及び有効性に関する観察研究（AYAME study）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告

15	1151	指針	継続	観察研究（後ろ向き）	Osimertinib による薬剤性肺障害後の後治療の実態と EGFR-TKRe-challenge の安全性・有効性を調査する後方視的観察研究（Osi-risk Study）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
16	841	指針	継続	医療介入を伴う研究	注射用プロテアソーム阻害剤の投与が継続困難となった再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたイキサゾミブとレナリドミド及びデキサメタゾン併用療法における有効性と安全性の多施設共同オープン第2相試験（イキサゾミブC16043）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
17	976	指針	継続	ゲノム解析研究	固形癌におけるゲノム解析データベースを基盤とした遺伝子変異を予測する人工知能の開発	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
18	1105	指針	継続	ゲノム解析研究	悪性腫瘍におけるゲノム解析データベース構築に関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
19	712	指針	継続	試料等を用いる観察研究	局所進行胃癌における術後補助化学療法に対する周術期化学療法の優越性を検証することを目的としたランダム化比較第III相試験（JCOG1509）－JCOGバイオバンクプロジェクト参加－	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
20	746	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1507：病理学的Stage II/IIIで“vulnerable”な80歳以上の高齢者胃癌に対する開始量を減量したS-1術後補助化学療法に関するランダム化比較第III相試験実施計画書ver1.0 JCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク実施計画書 ver.2.0（JCOG1507の付随）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
21	899	指針	継続	試料等を用いる観察研究	再発性難治性骨髄腫に対するカルフィルゾミブ使用例における心血管合併症に関する多施設共同観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
22	352	指針	継続	医療介入を伴う研究	未分化型早期胃癌に対する内視鏡的粘膜下層剥離術の適応拡大に関する非ランダム化検証的試験（JCOG1009/JCOG1010）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
23	859	指針	継続	その他	消化器腫瘍の臨床病理学的な特性と治療の効果・安全性等に関する研究（マスタープロトコル対応）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
24	879	指針	継続	試料等を用いる観察研究	消化器・腹部・乳腺内分泌疾患における既存臨床情報や生体試料を用いた観察研究と公的データベース登録事業	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
25	844	指針	継続	試料等を用いる観察研究	「StageⅢの治癒切除胃癌に対する術後補助化学療法としてのTS-1+Docetaxel 併用療法とTS-1 単独療法のランダム化比較第Ⅲ相試験（JACCRO GC-07（START-2））」におけるバイオマーカー研究 JACCRO GC-07AR2	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
26	534	指針	継続	医療介入を伴う研究	食道胃接合部癌に対する縦隔リンパ節および大動脈周囲リンパ節の郭清効果を検討する介入研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
27	551	指針	継続	試料等を用いる観察研究	消化管・肝胆膵原発の切除不能・再発神経内分泌癌（NEC）を対象としたエトボシド/シスプラチン（EP）療法とイリノテカン/シスプラチン（IP）療法のランダム化比較試験（JCOG1213）－JCOGバイオバンクプロジェクト参加－	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
28	932	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1711:漿膜下浸潤及び漿膜浸潤を伴う進行胃癌を対象とした大網切除に対する大網温存の非劣性を検証するランダム化比較第III相試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
29	953	指針	継続	試料等を用いる観察研究	胃癌に対する噴門側胃切除術・食道残胃吻合（半周噴門形成術）再建法の有効性についての検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
30	958	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1809：大弯に浸潤する胃上部進行胃癌に対する腹腔鏡下脾温存脾門郭清の安全性に関する第II相試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
31	1008	指針	継続	後方視的研究	再発高リスク消化管間質腫瘍に対する完全切除後の治療に関する研究（STAR ReGISTry）の追跡調査	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告

32	1037	指針	継続	試料等を用いる観察研究	未治療切除不能進行・再発胃癌に対するマイクロサテライト不安定性を評価する観察研究（WJOG13320GPS）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
33	1066	指針	継続	試料等を用いる観察研究	化学療法を施行した進行胃癌におけるバイオマーカーに関する研究（JCOG1013A1）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
34	1069	指針	継続	試料等を用いる観察研究	腹腔鏡下直腸癌切除における技術認定医手術参加の有用性に関する検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
35	1238	指針	継続	後方視的研究（カルテ調査）	JCOG0404試験非適格症例における腹腔鏡手大腸切除術の有用性	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
36	490	指針	継続	疫学研究	OSNA®法によるリンパ節転移診断を実施した乳癌患者の症例登録事業	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
37	836	指針	継続	乳腺外科	JCOG1607：高齢者HER2陽性進行乳癌に対するT-DM1療法とペルツスマブ+トラスツスマブ+ドセタキセル療法のランダム化比較第Ⅲ相試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
38	876	指針	継続	マスタープロトコール	乳腺腫瘍の臨床病理学的な特性と治療の効果・安全性等に関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
39	239	指針	継続	医療介入を伴う研究	肺野末梢小型非小細胞肺癌に対する肺葉切除と縮小手術（区域切除）の第Ⅲ相試験（JCOG0802 / WJOG4607L）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
40	507	指針	継続	医療介入を伴う研究	胸部薄切CT所見に基づくすりガラス影優位のcT1N0肺癌に対する区域切除の非ランダム化検証的試験（JCOG1211）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
41	799	指針	継続	試料等を用いる観察研究	特発性肺線維症（IPF）合併非小細胞肺癌に対する周術期ヒルフェニドン療法の術後急性増悪抑制効果に関する第Ⅲ相試験（NEJ034）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
42	816	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1413：臨床病期Ⅱ期非小細胞肺癌に対する選択的リンパ節郭清の治療的意義に関するランダム化比較試験（JCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
43	883	指針	継続	後方視的研究	肺悪性腫瘍の臨床病理学的な特性と外科的治療の効果・安全性等に関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
44	885	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1708：特発性肺線維症（IPF）合併臨床病期Ⅰ期非小細胞肺癌に対する縮小手術に関するランダム化比較第Ⅲ相試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
45	1024	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1909：肺葉切除高リスク臨床病期Ⅰ期非小細胞肺癌に対する区域切除と楔状切除のランダム化比較試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
46	1053	指針	継続	試料等を用いる観察研究	（WJOG12219LTR）がん幹細胞系マーカー及びTumor mutation burden と術後再発の関連性を評価する後ろ向き観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
47	1064	指針	継続	試料等を用いる観察研究	2021年に外科治療を施行された肺癌症例のデータベース研究：肺癌登録合同委員会 第11次事業	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
48	1076	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1916：病理学的N2非小細胞肺癌に対する術後放射線治療に関するランダム化比較第Ⅲ相試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
49	1083	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1916：病理学的N2非小細胞肺癌に対する術後放射線治療に関するランダム化比較第Ⅲ相試験（JCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告

50	1200	指針	継続	観察研究 (前向き)	JCOG0707A1:「病理病期期(T1>2cm)非小細胞肺癌完全切除例に対する術後化学療法の臨床第Ⅲ相試験」の附随研究 早期肺癌切除後の長期的転帰に関する観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
51	2	指針	継続	疫学研究	骨軟部腫瘍患者の腫瘍細胞および末梢血における遺伝子発現パターン	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
52	86	指針	継続	疫学研究	全国骨軟部腫瘍登録	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
53	333	指針	継続	試料等を用いる観察研究	骨軟部腫瘍の臨床像と治療成績	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
54	388	指針	継続	疫学研究	骨肉腫術後補助化学療法におけるIfosfamide併用の効果に関するランダム化比較試験の附随研究「化学療法を施行した骨肉腫例における効果予測因子および予後因子に関する探索的研究」	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
55	531	指針	継続	疫学研究	術前化学療法を施行した高悪性度非円形細胞軟部肉腫における組織学的効果判定に関する研究 (JCOG0304「高悪性度非円形細胞軟部肉腫に対するIfosfamide、Adriamycinによる術前術後補助化学療法の第Ⅱ相臨床試験」の附随研究)	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
56	933	指針	継続	試料等を用いる観察研究	中高齢者原発性高悪性度悪性骨腫瘍の治療成績に対する研究 -骨軟部肉腫治療研究会(JMOG)多施設共同研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
57	975	指針	継続	ゲノム解析研究	JCOG1802:「ドキシソルビン治療後の進行軟部肉腫に対する二次治療におけるトラベクテジン、エリブリン、パゾパニブのランダム化第Ⅲ相試験」のJCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンクver.2.1	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
58	982	指針	継続	試料等を用いる観察研究	日本整形外科学会症例レジストリー(JOANR)構築に関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
59	1107	指針	継続	試料等を用いる観察研究	高悪性度非円形細胞肉腫における予後因子および補助化学療法の治療効果予測因子となる遺伝子変異の探索的研究(JCOG1306A1)	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
60	1215	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	隆起性皮膚線維肉腫における薬物治療成績に関する多機関共同研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
61	1236	指針	継続	観察研究 (前向き)	JCOG2102:「切除可能高悪性度非円形細胞軟部肉腫に対する術前術後補助化学療法と術後補助化学療法とのランダム化比較第Ⅲ相試験」のJCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
62	866	指針	継続	疫学研究	日本産科婦人科学会婦人科腫瘍委員会 婦人科悪性腫瘍登録事業及び登録情報に基づく研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
63	655	指針	継続	遺伝子権を用いた個別医療	BRCA1/2遺伝子検査を用いた遺伝性乳がん・卵巣がん症候群の診断と個別医療の実施	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
64	873	指針	継続	ゲノム解析研究	JGOG-ToMMo バイオバンクへの試料の提供と将来の利用(二次利用)について	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
65	1065	指針	継続	試料等を用いる観察研究	プラチナ感受性初回再発卵巣癌に対する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(JGOG3026)	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
66	1194	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	子宮頸部すりガラス細胞癌の臨床病理学的調査研究 JGOG1086S	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
67	1203	指針	継続	後方視的研究 (カルテ調査)	プラチナ感受性再発卵巣癌に対する治療法	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告

68	1231	指針	継続	後方視的研究（カルテ調査）	ブラチナ抵抗性再発卵巣がん症例のその後の化学療法の効果について	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
69	1255	指針	継続	後方視的研究（カルテ調査）	卵巣がん・卵管癌・腹膜癌に対する補助化学療法後の維持療法について	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
70	474	指針	継続	疫学研究	早期前立腺癌に対するPSA監視療法における[-2]proPSAの有用性の検討-Prostate Cancer Research International: Active Surveillance (PRIAS)での国際共同比較-(PRIAS-JAPAN付随研究)	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
71	671	指針	継続	試料等を用いる観察研究	前立腺がん患者の診断時背景因子と初期治療および治療経過に関する実態調査研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
72	1150	指針	継続	観察研究（後ろ向き）	非転移性去勢抵抗性前立腺癌における予後予測因子と新規抗アンドロゲン剤治療効果の解明	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
73	1211	指針	継続	後方視的研究（カルテ調査）	経尿道的ホルミウムレーザー前立腺核出術（HoLEP）により検出された前立腺癌の長期予後の検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
74	488	指針	継続	疫学研究	日本IVR学会における症例登録データベース事業	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
75	881	指針	継続	後方視的研究	全肺薄層CT上の肺野限局性すりガラス結節（GGN）/subsolid nodule（SSN）の後方視的臨床経過の数理生物学的ならびに画像病理学的研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
76	1122	指針	継続	試料等を用いる観察研究	小児死後CTにおける死後変化および死因究明の検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
77	692	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1408：臨床病期IA期非小細胞肺癌もしくは臨床的に原発性肺癌と診断された3 cm以下の孤立性肺腫瘍（手術不能例・手術拒否例）に対する体幹部定位放射線治療のランダム化比較試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
78	693	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1408：臨床病期IA期非小細胞肺癌もしくは臨床的に原発性肺癌と診断された3 cm以下の孤立性肺腫瘍（手術不能例・手術拒否例）に対する体幹部定位放射線治療のランダム化比較試験 ーJCOGバイオバンクプロジェクト参加ー（附随研	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
79	880	指針	継続	後方視的研究	定位放射線治療対象病変の臨床病理的特性と定位放射線治療の効果・安全性等に関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
80	967	指針	継続	マスタープロトコール	放射線治療対象病変の臨床病理学的な特性と治療の効果・安全性等に関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
81	1078	指針	継続	その他(検証試験)	JROSG17-4：非小細胞肺癌の完全切除後に認められる孤立性肺腫瘍に対する体幹部定位放射線治療の多施設共同非ランダム化検証的試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
82	1010	指針	継続	試料等を用いる観察研究	深層学習を応用したCT画像解析による非小細胞肺癌手術患者の術後再発予測	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
83	1207	指針	継続	観察研究（後ろ向き）	深層学習を用いた放射線画像における乳がん患者の術後再発予測法の開発	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
84	328	指針	継続	試料等を用いる観察研究	日本小児がん研究グループ血液腫瘍分科会（JPLSG）における小児血液腫瘍性疾患を対象とした前方視的研究（JPLSG CHM-14）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
85	360	指針	継続	疫学研究	小児固形腫瘍観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告

86	713	指針	継続	試料等を用いる観察研究	初診時血清診断による神経芽腫の無治療経過観察研究 (JN-L-16)	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
87	741	指針	継続	試料等を用いる観察研究	20歳未満に発症する血液疾患と小児がんに関する疫学研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
88	788	指針	継続	その他	血液凝固異常症全国調査	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
89	916	指針	継続	試料等を用いる観察研究	急性リンパ性白血病における分子遺伝子的検査の意義と実行可能性を研修するための多施設共同前向き監察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
90	939	指針	継続	ゲノム解析研究	家族性リンパ系造血器腫瘍の全国調査	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
91	1062	指針	継続	試料等を用いる観察研究	小児急性骨髄性白血病難治例の前方視的観察研究 (AML-R15)	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
92	1104	指針	継続	試料等を用いる観察研究	小児思春期・若年成人リンパ腫に対する前方視的観察研究 (PL-19)	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
93	1178	指針	継続	観察研究 (前向き)	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】	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
94	1222	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	神経芽腫の患者における初発症状の頻度調査および診断に要した日数に関連する因子の後方視的検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
95	1232	指針	継続	その他 (遺伝子検査)	家族性急性リンパ性白血病におけるPAX5遺伝子検査体制の構築	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
96	616	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG 1309 病理病期Ⅱ期およびⅢ気皮膚悪性黒色腫に対するインターフェロンβ局所注射による術後補助療法のランダム化比較第Ⅲ相試験ーバイオバンクプロジェクト参加 (ver.2.0) ー	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
97	617	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1309:病理病期Ⅱ期およびⅢ期皮膚悪性黒色腫に対するインターフェロンβ局所注射による術後補助療法のランダム化比較第Ⅲ相試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
98	772	指針	継続	試料等を用いる観察研究	皮膚悪性黒色腫の臨床統計調査	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
99	786	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1602:爪部悪性黒色腫に対する指趾骨温存切除の非ランダム化検証的試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
100	833	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG1605 パクリタキセル既治療原発性皮膚血管肉腫に対するパソパニブ療法の非ランダム化検証的試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
101	870	指針	継続	後方視的研究	皮膚科受診患者の臨床的な特性と治療の効果・安全性等に関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
102	871	指針	継続	後方視的研究	皮膚腫瘍の臨床病理学的な特性と治療の効果、安全性等に関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
103	992	指針	継続	試料等を用いる観察研究	進行期悪性黒色腫に対するニボルマブ・イビリムマブ併用療法の効果についての後ろ向き観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告

104	994	指針	継続	試料等を用いる観察研究	皮膚リンパ腫臨床統計調査研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
105	1038	指針	継続	試料等を用いる観察研究	皮膚腫瘍画像データセットの構築と診断支援プログラムの開発	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
106	1100	指針	継続	医療介入を伴う研究	JCOG2005:頭頸部発生初発基底細胞癌縮小マージン切除に関する単群検証的試験	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
107	1112	指針	継続	後方視的研究	悪性汗器官腫瘍に対する化学療法の有効性に関する後方視的検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
108	1158	指針	継続	観察研究	皮膚悪性腫瘍の受診動機と病期・予後に関する多施設共同観察研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
109	1164	指針	継続	観察研究（前向き）	爪片中のメラニン関連物質測定による爪部メラノーマの非侵襲的診断法の開発	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
110	1201	指針	継続	観察研究（後ろ向き）	神経鞘腫の免疫染色および病理学的検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
111	826	指針	継続	試料等を用いる観察研究	一般社団法人日本脳神経外科学会データベース研究事業（Japan Neurosurgical Database：JND）	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
112	341	指針	継続	遺伝子研究（検体提供のみ）	がん研究（遺伝子解析を含む）のための試料提供	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
113	607	指針	継続	試料等を用いる観察研究	子宮内膜間質肉腫の遺伝子変異と病理診断及び予後の検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
114	652	指針	継続	試料等を用いる観察研究	ヒト各種悪性腫瘍における診断・治療標的関連タンパクの発現に関する免疫組織化学による基礎的検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
115	830	指針	継続	試料等を用いる観察研究	非淡明細胞型腎細胞癌における予後因子に関する臨床病理学的検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
116	850	指針	継続	試料等を用いる観察研究	甲状腺腫瘍の組織型鑑別における遺伝子検査の有用性に関する検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
117	862	指針	継続	試料等を用いる観察研究	骨組織の脱灰についての検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
118	911	指針	継続	試料等を用いる観察研究	肺癌EGFR遺伝子検査における細胞検体の有用性に関する検討	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
119	980	指針	継続	マスターブ ロトコル	病理診断科で扱う腫瘍の臨床病理学的な特性と治療効果・安全性などに関する研究	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
120	1052	指針	継続	試料等を用いる観察研究	URO17TM TESTを用いた尿中膀胱癌細胞の検出ー特に低異型度尿路上皮癌の検出についてー	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告
121	1220	指針	継続	その他（ゲノム解析研究）	腎癌・腎腫瘍の臨床病理学的検討とゲノム病理データベース構築	研究期間が1年を超えるため研究を継続して行うことの妥当性について、倫理審査委員会による一括審査で審査・承認された事を確認した。	報告

6. 終了・中止報告

1	1138	指針	終了	試料等を用いる観察研究	2次化学療法実施中の切除不能肺癌患者におけるElectronic Patient-Reported Outcome (ePRO)を用いたQOL調査研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
2	965	指針	終了	試料等を用いる観察研究	プラチナ製剤/ペメトレキセド/ペムプロリズマブ併用療法の実地診療における薬剤性肺障害の発現頻度を含めた安全性調査(SUSPECT)	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
3	1118	指針	終了	試料等を用いる観察研究	日本人EGFR遺伝子変異陽性の進行肺腺癌患者を対象とした一次治療としてのアファチニブ（ジオトリフ®）投与及び後続治療に関するリアルワールド研究（J-REGISTER）	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
4	522	指針	中止	疫学研究	単クローン性疾患患者における血清遊離軽鎖（FLC）の検討	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
5	763	指針	中止	試料等を用いる観察研究	未治療多発性骨髄腫における遺伝子解析による治療感受性・予後予測因子の探索的研究（H26-遺伝子-O2）	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
6	1019	指針	終了	後方視的研究	消化器外科手術後の手術部位感染に関する研究と日本環境感染学会医療関連感染サーベイランス（Japanese Healthcare Associated Infections Surveillance）への登録	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
7	1202	指針	終了	観察研究（後ろ向き）	抗菌薬適正使用と薬剤耐性対策に基づくJ-SIPHE（Japan Surveillance for Infection Prevention and Healthcare Epidemiology:感染対策連携共通プラットフォーム）への参加登録事業	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
8	813	指針	終了	試料等を用いる観察研究	International Retrospective Cohort Study of Locoregional and Systemic Therapy in Oligometastatic Breast Cancer (OLIGO-BC1) 希少転移乳癌の局所及び全身療法に関する国際共同後向きコホート研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
9	1136	指針	終了	試料等を用いる観察研究	TP53ステータス遺伝子発現プロファイル（TP53 signature）による乳がんの予後および治療効果の予測性の検証試験付随研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
10	1249	指針	終了	後方視的研究（カルテ調査）	当院におけるトリプルネガティブ乳癌の術前化学療法の治療成績と臨床経過についての検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
11	945	指針	終了	試料等を用いる観察研究	高齢者肺癌手術例に対するADLの転帰を評価する前向き観察研究 CANOPUS（JCOG1710A）	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
12	1000	指針	終了	試料等を用いる観察研究	肺癌に対するサルベージ手術の有効性および安全性を検討する前方視的データベース研究	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
13	509	指針	終了	医療介入を伴う研究	子宮体癌根治手術における外側大腿鼠径リンパ節温存による術後下肢リンパ浮腫改善に関する検討（多施設一重盲検無作為割付臨床試験）	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
14	730	指針	終了	試料等を用いる観察研究	子宮内膜間質肉腫の組織型別予後と治療法に関する調査研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
15	791	指針	終了	試料等を用いる観察研究	卵巣癌における相同組換え修復異常の頻度とその臨床的意義を明らかにする前向き観察研究(JGOG3025)	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
16	1093	指針	終了	試料等を用いる観察研究	卵巣明細胞癌における血液凝固能亢進の臨床的意義の解明	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
17	1125	指針	終了	後方視的研究	治療前に静脈血栓塞栓症を合併した卵巣がん・卵管癌・腹膜癌および卵巣境界悪性腫瘍の臨床的検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
18	1126	指針	終了	後方視的研究	新進行期分類B期からIIIC期に再分類した子宮頸癌の当院の治療成績	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
19	1147	指針	終了	後方視的研究	卵巣癌・卵管癌・腹膜癌に対する子宮内膜組織診の臨床的有用性の検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
20	1148	指針	終了	後方視的研究	卵巣癌・卵管癌・腹膜癌に対するmy Choice診断システムの施行状況と治療に関する調査	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告

21	1224	指針	終了	後方視的研究（カルテ調査）	子宮頸癌治療後の適切なフォローアップ方法に関する検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
22	385	指針	終了	医療介入を伴う研究	（JCOG1019）High grade T1膀胱癌のsecond TUR後TO患者に対するBCG膀胱内注入療法と無治療経過観察のランダム化第Ⅲ相試験	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
23	903	指針	終了	試料等を用いる観察研究	国内の非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者に対するエンザルタミドの実臨床的有効性及び安全性に関する後ろ向き研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
24	1123	指針	終了	試料等を用いる観察研究	肝細胞がんに対する選択的エピルピシン含浸ビーズの肝動脈化学塞栓療法と選択的エピルピシン/リビオドル/ゼラチン塞栓剤の肝動脈化学塞栓療法の局所治癒割合に関するランダム化比較試験の患者データを用いたALBIグレードによる肝予備能変化を評価する附随研究（JIVROSG-2001）	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
25	1169	指針	終了	観察研究（後ろ向き）	初発小型肝細胞癌に対する定位放射線治療症例の多機関後ろ向き観察研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
26	1132	指針	終了	試料等を用いる観察研究	本邦における乳房外パジェット病の予後調査	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
27	1205	指針	終了	後方視的研究（カルテ調査）	頭頸部癌化学放射線療法中の体重変化に対する管理栄養士とNST介入の効果	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
28	1257	指針	終了	後方視的研究（カルテ調査）	栄養療法及び運動療法を実施した頭頸部癌化学放射線療法患者における体組成変化	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
29	456	特定臨床研究	終了	未承認薬を用いる/適用外使用研究	高齢切除不能進行大腸癌に対する全身化学療法に関するランダム化比較第Ⅲ相試験（JCOG1018）	当該臨床研究の終了について、認定倫理審査委員会承認された事を確認した。	報告
30	698	特定臨床研究	終了	未承認薬を用いる/適用外使用研究	局所進行膀胱癌を対象としたmodified FOLFRINOX療法とゲムシタピン＋ナブ パクリタキセル併用療法のランダム化第Ⅱ相試験（JCOG1407）	当該臨床研究の終了について、認定倫理審査委員会承認された事を確認した。	報告

7. その他

次回開催予定は、令和5年7月12日水曜日となります。