

令和6年度 第1回倫理審査委員会審議及び報告事項

●日 時：令和6年5月8日（水）午後4時00分～4時25分

●出席委員：小林正明、竹之内辰也、中川 悟、本間英之、川崎 隆、古泉直也、青柳和代、坂井さゆり、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	1163	2023-282	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、情報公開文書の変更について審査した。	承認
2	1342	2023-291	新規	後方視的研究	当院の肺癌周術期治療の現状	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
3	1283	2023-297	変更	観察研究（後ろ向き）	食道 ESD/EMR における偶発症に関する全国調査	共同研究機関実施体制の変更について審査した。	承認
4	1114	2023-298	変更	観察研究（前向き）	がん化学療法後に増悪した根治切除不能な進行・再発食道扁平上皮癌に対するNivolumab療法におけるバイオマーカー探索を含む前向き観察研究	研究計画書、説明文書・同意文書、実施施設一覧の変更について審査した。	承認
5	1115	2023-302	変更	観察研究（前向き）	食道扁平上皮癌に対する根治的FOLFOX-RTおよび緩和的FOLFOX療法の観察研究	研究計画書の変更について審査した。	承認
6	86	2024-1	変更	疫学研究	全国骨軟部腫瘍登録	研究計画書の変更について審査した。	承認
7	982	2024-2	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
8	1337	2024-4	変更	観察研究（後ろ向き）	JGOG1088S・JROSG 22-1 IVB 期子宮頸癌に対する化学療法・骨盤部放射線治療の多施設共同調査研究	研究計画書、情報公開文書の変更について審査した。	承認
9	1350	2024-19	新規	後方視的研究	当院における胆道癌に対する遺伝子パネル検査の現状	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
10	1274	2024-23	変更	後方視的研究	アナモレリン使用患者におけるCRP/ALB比を用いたがん悪液質の評価と影響因子の探索	情報公開文書の変更について審査した。	承認
11	1331	2024-24	変更	後方視的研究	ショートハイドレーション法を用いたNP療法における飲水量、体重変化量と尿量変化量の解明	情報公開文書の変更について審査した。	承認
12	741	2024-25	変更	疫学研究	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	1332	2023-281	変更	観察研究（後ろ向き）	免疫チェックポイント阻害薬投与前の胸腔内タルク投与の安全性の後方視的研究	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
2	1340	2023-288	新規	介入研究	JCOG2217：胸部薄切 CT 上すりガラス成分を伴う充実成分優位な非小細胞肺癌（>2-3 cm）に対する肺葉切除と区域切除のランダム化比較試験	申請された研究計画書、同意説明文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
3	1341	2023-289	新規	その他（附随研究）	JCOG2218A：臨床病期期食道癌を対象とした臨床試験データを用いた統合解析に関する研究	申請された研究計画書、同意説明文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	1171	2023-303	変更	観察研究（後ろ向き）	放射線画像や各種臨床所見を用いた食道癌術前治療効果・有害事象予測モデルの開発	研究計画書、情報公開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
5	1316	2023-304	変更	観察研究（前向き）	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（PEACH study）	研究計画書、説明文書・同意文書、研究機関一覧の変更について、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
6	1179	2023-309	変更	観察研究（前向き）	WJOG13320GPS-TR：切除不能進行・再発胃癌を対象とするマイクロサテライト不安定性ステータス別の遺伝子プロファイリングおよび免疫関連有害事象に関連する遺伝子バリエーションを探索する研究	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

7	1345	2024-3	新規	観察研究 (後ろ向き)	FGFR2 融合遺伝子陽性または FGFR2 遺伝子の再構成を認める切除不能または 再発胆道癌に対するペミガチニブ療法に関する Real-world data analysis s (JON2303-B)	申請された研究計画書、同意説明文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	1346	2024-7	新規	観察研究 (前向き)	切除可能な非小細胞肺癌を対象とした術前補助療法としてのニボルマブおよび化学療法併用療法の日本における治療実態、安全性および有効性に関する観察研究 (NivoLuminate)	申請された研究計画書、同意説明文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	1347	2024-8	新規	観察研究 (後ろ向き)	シスプラチン不耐頭頸部扁平上皮癌に対するカルボプラチン毎週投与併用化学放射線療法安全性についての検討—第II相試験—における長期予後追跡：後ろ向き観察研究	申請された研究計画書、同意説明文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
10	1348	2024-15	新規	観察研究 (後ろ向き)	切除不能神経内分泌腫瘍(NEN)患者に対する 177Lu-DOTATATE によるペプチド受容体放射線核種療法 (PRRT)の有効性と安全性を検討する多施設共同観察研究 (JON2203-N)	申請された研究計画書、同意説明文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	1349	2024-16	新規	観察研究 (前向き)	IV期肺癌患者における多施設前向きレジストリ研究 (WJOG17423L/REAL-WIND2 study)	申請された研究計画書、同意説明文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
12	1352	2024-21	新規	観察研究 (後ろ向き)	J-SMART Real world data analysis of treatment pattern and prognosis of patients with Limited-Stage Small Cell Lung Cancer (LS-SCLC) in Japan	申請された研究計画書、同意説明文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
13	1353	2024-22	新規	観察研究 (前向き)	病理病期 IA2-IIA 期 EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌における術後補助療法の実態を調査する多施設共同前向き観察研究 (WJOG17123L)	申請された研究計画書、同意説明文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. 特定臨床研究審査結果報告

1	1334	2023-280	変更	未承認薬を用いる/適用外使用 研究	切除不能大腸癌に対するトリフルリジン・チピラシル+ペバシマブの従来法と隔週法の実用的ランダム化第III相試験 (PRABITAS)	研究計画書、説明文書・同意文書、参加医療機関一覧、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
2	924	2023-283	変更	未承認薬を用いる/適用外使用 研究	JCOG1611：遠隔転移を有するまたは再発肺癌に対するゲムシタピン+ナブパクリタキセル併用療法 /modified FOLFIRINOX療法/S-IROX療法の第II/III相比較試験	研究計画書、共同研究機関実施体制の変更及び主要評価項目報告書について、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	1208	2023-284	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	LOGIK2102：TTF-1 陰性の進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+nab-パクリタキセル+アテゾリスマブ併用療法の第II相試験	研究参加施設・研究責任医師一覧の変更について、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	1263	2023-285	変更	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 相単群検証的試験	研究計画書、説明文書・同意文書、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	1161	2023-287	変更	未承認薬を用いる/適用外使用 研究	JCOG2014：標準化学療法に不応・不耐な切除不能進行再発大腸癌患者を対象とした Trifluridine/Tipiracil 単剤療法と Bi-weekly Trifluridine/Tipiracil+Bevacizumab 併用療法のランダム化比較第III相試験	研究計画書、共同研究機関実施体制の変更及び主要評価項目報告書について、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	580	2023-293	変更	先進医療B	JCOG1301C：高度リンパ節転移を有するHER2陽性胃・食道胃接合部腺癌に対する術前trastuzumab併用化学療法の意義に関するランダム化第II相試験	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	1277	2023-294	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	JCOG2203：食道胃接合部腺癌に対する DOS or FLOT を用いた術前化学療法のランダム化第II/III 相試験	研究計画書、説明文書・同意文書、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
8	1256	2023-295	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	JCOG2202：切除可能肺癌に対する腹腔鏡下脾体尾部切除術の開腹脾体尾部切除術に対する非劣性を検証するランダム化比較第III相試験	研究計画書、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	1021	2023-296	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	JCOG1905：進行性腎細胞癌に対するPD-1経路阻害薬の継続と休止に関するランダム化比較第III相試験	研究計画書、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
10	997	2023-299	変更	未承認薬を用いる/適用外使用 研究	TORG1938：中枢神経系への転移を有するEGFR遺伝子変異陽性の患者でオシメルチニブが無効となった患者に対して、白金製剤+ペトレキセドと白金製剤+ペトレキセド+オシメルチニブの比較試験	研究計画書別紙1、研究参加施設・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

11	1094	2023-300	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))	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
12	1129	2023-301	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	未治療脳転移を有する進展型小細胞肺癌を対象としたプラチナ製剤+エトボシド+デュルバルマブ (MEDI4736) 併用療法の第II相試験 (LOGIK2001)	研究計画書, 説明文書・同意文書, 研究計画書_別紙1_別紙2, 説明文書・同意文書_別紙1_別紙2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	927	2023-305	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG1701:非小細胞肺癌に対するPD-1経路阻害薬の継続と休止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, 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	1009	2023-306	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG1904: Clinical-T1bNOMO食道癌に対する総線量低減と予防照射の意義を検証するランダム化比較試験	研究計画書, 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	1252	2023-307	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)	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
16	914	2023-308	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	Sensitizing EGFR uncommon mutation陽性未治療非扁平上皮非小細胞肺癌に対するAfatinib と Chemotherapyを比較する第III相試験 (TORG1834/ACHILLES試験)	別紙2_実施医療機関, 別紙3_特定臨床研究法取り扱い規定, 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	1344	2023-310	新規	未承認薬を用いる/適用外使用研究	進行非小細胞肺癌における初回複合免疫療法後の Oligo-Progressive disease に対する局所療法と免疫チェックポイント阻害剤による集学的治療の有効性を検討する第II相試験 (Reverse OLIGO study)	申請された研究計画書, 同意説明文書等から臨床研究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
18	1117	2023-311	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	小児、AYA世代および成人T細胞性急性リンパ性白血病に対する多施設共同後期第II相臨床試験 (JPLSG-ALL-T19)	研究計画書, 説明文書・同意文書, アセント文書, 医薬品等の概要を記載した書類の変更について、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	1081	2024-5	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, 別冊1_実施体制, 共同研究機関実施体制の変更及び統計解析計画書について、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	1119	2024-6	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	小児・AYA・成人に発症したB前駆細胞性急性リンパ性白血病に対する多剤併用化学療法の多施設共同第III相臨床試験 (JPLSG-ALL-B19)	研究計画書, 説明文書・同意文書, アセント文書, 医薬品等の概要を記載した書類の変更について、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	711	2024-9	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	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)	研究計画書, 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
22	725	2024-10	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	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	研究計画書, 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
23	1183	2024-11	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG2004: 切除不能進行・再発大腸癌に対する二次化学療法におけるFOLFIRI療法と併用するVEGF阻害薬 (ペバシズマブ、ラムシルマブ、アフリバルセプト) の選択に有用なバイオマーカーを探索するランダム化第II相試験	研究計画書, 説明文書・同意文書, 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
24	1299	2024-12	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JCOG2207: 臨床病期IIIの下部直腸癌に対するtotal neoadjuvant therapy (TNT) および選択的側方リンパ節郭清の意義に関するランダム化比較第III相試験	研究計画書, 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
25	1253	2024-13	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	JCOG2011: High volume 転移を認める内分泌療法感受性前立腺癌患者に対する抗アンドロゲン療法への局所放射線治療併用の意義を検証するランダム化第III相試験	研究計画書, 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
26	740	2024-14	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, 共同研究機関実施体制の変更及び説明文書_別紙の追加について、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
27	960	2024-17	変更	未承認薬を用いる/適用外使用研究	JGOG1082: 子宮頸癌 I B期 - II B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)	研究計画書, 説明文書・同意文書, 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

28	1233	2024-18	変更	医薬品・医療機器を用いる研究(資金提供)	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ビオイド服薬中の患者にミロガバリンペ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)	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
29	1351	2024-20	新規	未承認薬を用いる/適用外使用研究	新規診断小児急性前骨髄球性白血病における化学療法剤減量を目指した第II相臨床試験 (AML-P17)	申請された研究計画書, 同意説明文書等から臨床研究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
30	737	2024-26	変更	医薬品・医療機器を用いる研究	Ramucirumab抵抗性進行胃癌に対する ramucirumab+Irinotecan併用療法 of インターグループランダム化第III相試験 (RINDBeRG試験)	研究計画書, 説明文書・同意文書, 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	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膵炎診療ネットワークの構築と重症急性膵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
2	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
3	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
4	1015	指針	継続	試料等を用いる観察研究	消化管・脾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
5	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
6	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
7	1137	指針	継続	試料等を用いる観察研究	ヘリコバクター・ピロリ未感染症例ないし除菌後症例に発生した粘膜下層に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
8	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
9	1163	指針	継続	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	1182	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	未分化型早期胃癌に対する内視鏡的粘膜下層剥離術の更なる適応拡大に関する多機関共同適症的観察研究	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
11	1128	指針	継続	試料等を用いる観察研究	未治療進行または再発非小細胞肺癌を対象としたニボルマブ+イピリムマブ±化学療法併用療法の日本における治療実態および有効性と安全性に関する観察研究 (LIGHT-NING)	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	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
13	514	指針	継続	疫学研究	臨床病期I/II/III食道癌 (T4を除く) に対する術前CF療法/術前DCF療法/術前CF-RT療法の第III相比較試験 - 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
14	619	指針	継続	試料等を用いる観察研究	臨床病期 I / II / III 食道癌 (T4を除く) に対する胸腔鏡下手術と開胸手術のランダム化比較第III相試験 (JCOG1409) を対象としたJCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク (Ver.2.0)	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	620	指針	継続	医療介入を伴う研究	臨床病期Ⅰ/Ⅱ/Ⅲ食道癌(T4を除く)に対する胸腔鏡下手術と開胸手術のランダム化比較第Ⅲ相試験(JCOG1409)	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	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
17	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
18	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
19	1001	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1904: Clinical-T1bNOMO食道癌に対する総線量低減と予防照射の意義を検証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
20	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
21	1114	指針	継続	観察研究(前向き)	がん化学療法後に増悪した根治切除不能な進行・再発食道扁平上皮癌に対するNivolumab療法におけるバイオマーカー探索を含む前向き観察研究	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
22	1115	指針	継続	観察研究(前向き)	食道扁平上皮癌に対する根治的FOLFOX-RTおよび緩和的FOLFOX療法の観察研究	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
23	1143	指針	継続	試料等を用いる観察研究	食道癌に対して化学放射線療法を受けた患者の経過観察において腫瘍マーカー測定の有用性を探索的に評価する統合解析研究(JCOG2106A)	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	1199	指針	継続	観察研究(前向き)	JCOG2013: 臨床病期Ⅰ-ⅣA(T4を除く)胸部上中部食道扁平上皮癌に対する予防的鎖骨上リンパ節郭清省略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
25	581	指針	継続	試料等を用いる観察研究	高度リンパ節転移を有するHER2陽性胃・食道接合部腺癌に対する術前trastuzumab併用化学療法の意義に関するランダム化第Ⅱ相試験(JCOG1301)バイオバンクプロジェクト	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	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
27	746	指針	継続	試料等を用いる観察研究	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
28	908	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1509B: JCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンクJCOG1509登録患者の凍結組織・血液 banking	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	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
30	956	指針	継続	試料等を用いる観察研究	根治切除可能な漿膜浸潤を伴う胃癌に対する周術期化学療法(TS-1、パクリタキセル経静脈・腹腔内投与併用法)GAPS Study第Ⅱ相試験の追加観察研究	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
31	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

32	1008	指針	継続	試料等を用いる観察研究	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
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	1131	指針	継続	試料等を用いる観察研究	進行・再発胃癌1次化学療法としてのS-1 plus cisplatin (SP) 療法とCapecitabine plus cisplatin (XP) 療法のランダム化比較試験 [ECRIN XParTS-II、HERBIS-2 (OGSG 1103)、HERBIS-4A (OGSG 1105)] のIndividual Patient Data (IPD) を用いたメタ解析研究 (S vs.X 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
35	1210	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	診断時切除不能Stage IV 胃癌に対するconversion therapy の治療成績に関する多機関共同観察研究	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
36	1281	指針	継続	その他 (バイオマーカー研究)	「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後ろ向き観察研究」に付随するトランスレーショナル研究	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
37	1286	指針	継続	介入研究	JCOG1907: cT1-4aN0-3胃癌におけるロボット支援下胃切除術の腹腔鏡下胃切除術に対する優越性を検証するランダム化比較試験 (MONA LISA 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
38	458	指針	継続	医療介入を伴う研究	治療切除不能進行大腸癌の原発巣切除における腹腔鏡下手術の有用性に関するランダム化比較第Ⅲ相試験 (JCOG1107)	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	461	指針	継続	医療介入を伴う研究	切除可能な直腸癌術後骨盤内再発の術前補助化学療法を用いた第Ⅱ相臨床試験	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
40	614	指針	継続	試料等を用いる観察研究	側方リンパ節転移が疑われる下部直腸癌に対する術前化学療法の意義に関するランダム化比較第Ⅱ/Ⅲ相試験 JCOG1310-バイオバンクプロジェクト参加 (ver.2.0) -	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	622	指針	継続	試料等を用いる観察研究	直腸癌側方リンパ節転移の術前診断能の妥当性に関する観察研究 (JCOG1410- A)	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	642	指針	継続	試料等を用いる観察研究	大腸癌患者における腫瘍ゲノムの包括的配列解析と化学療法感受性に関する研究	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
43	662	指針	継続	試料等を用いる観察研究	多施設共同ランダム化比較試験に参加したStage II / III 進行大腸癌患者を対象とした予後予測および術後補助療法の適正化を目的とした大規模バイオマーカー研究 (JCOG1506A1)	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	733	指針	継続	医療介入を伴う研究	化学療法にて消失した大腸癌肝転移病変に対する拡散強調MRI (DW-MRI) の術前診断能の妥当性に関する研究 (DREAM: Diffusion-Weighted Magnetic Resonance Imaging Assessment of Liver Metastasis to Improve Surgical Planning) JCOG 1609INT	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	819	指針	継続	その他	標準化学療法に不応・不耐の切除不能進行・再発大腸癌に対するTFTD (ロンサーフ) +Bevacizumab 併用療法のRAS遺伝子変異有無別の有効性と安全性を確認する第Ⅱ相試験 (JFMC51-1702-C7)	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	860	指針	継続	試料等を用いる観察研究	後期高齢者低位直腸癌 (高リスク pT1、低リスク pT2) に対する標準的治療を評価する 多施設共同前向き観察研究	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	991	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1805: 「再発リスク因子」を有するStage II 大腸癌に対する術後補助化学療法の有用性に関するランダム化第Ⅲ相試験 (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
48	1003	指針	継続	試料等を用いる観察研究	直腸癌治療における側方郭清に関する多施設前向き観察研究	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

49	1027	指針	継続	試料等を用いる観察研究	JCOG1503C: StageⅢ治癒切除大腸癌に対する術後補助化学療法としてのアスピリンの有用性を検証する二重盲検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
50	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
51	1074	指針	継続	試料等を用いる観察研究	右側結腸癌のリンパ節転移に関する多施設前向き観察研究	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
52	1177	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	大動脈周囲リンパ節転移の治療方針に関する研究	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
53	1186	指針	継続	観察研究 (前向き)	JCOG2004: 切除不能進行・再発大腸癌に対する二次化学療法におけるFOLFIRI療法と併用するVEGF阻害薬 (ペバンスマブ、ラムシルマブ、アフリベルセプト) の選択に有用なバイオマーカーを探索するランダム化第Ⅱ相試験 (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
54	1265	指針	継続	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	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	1328	指針	継続	後方視的研究 (カルテ調査)	腹腔鏡下大腸切除術とロボット支援下大腸切除術の検討	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
56	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
57	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cT1NO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
58	799	指針	継続	介入研究	特発性肺線維症 (IPF) 合併非小細胞肺癌に対する周術期ビ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
59	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
60	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
61	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
62	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
63	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
64	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
65	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

66	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
67	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
68	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
69	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
70	531	指針	継続	疫学研究	JCOG バイオバンクプロジェクト	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	933	指針	継続	試料等を用いる観察研究	中高年齢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
72	975	指針	継続	ゲノム解析研究	JCOG1802:「ドキシルピシ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、エリプリン、パソパニブのランダム化第Ⅱ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
73	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
74	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
75	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
76	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
77	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
78	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
79	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
80	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ントロール研究(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
81	1193	指針	継続	観察研究 (前向き)	卵巣癌初回治療後のオ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(JGOG3028)	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	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
83	1290	指針	継続	後方視的研究 (カルテ調査)	院内がん登録からみた婦人科がんの変遷	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	1337	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	JGOG1088S・JROSG 22-1 IVB 期子宮頸癌に対する化学療法・骨盤部放射線治療 の多施設共同調査研究	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
85	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
86	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
87	1195	指針	継続	観察研究 (前向き)	低リスク及び中間リスク前立腺がんに対する監視療 法：多機関共同前向き研究 (PRIAS-JAPAN)	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	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
89	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
90	692	指針	継続	医療介入を 伴う研究	JCOG1408：臨床病期A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
91	693	指針	継続	試料等を用 いる観察研 究	JCOG1408：臨床病期A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 —JCOGバイオバンクプロジェクト参加— (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
92	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
93	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
94	1284	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	子宮体癌に対する根治的放射線治療の多施設共同研究 調査と最適な線量評価法の検討	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
95	1010	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	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
96	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
97	1308	指針	継続	観察研究 (前向き)	サーモグラフィを用いたマンモグラフィのポジショニ ング支援ツールの研究	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
98	1309	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	深層学習を用いたボーラストラッキング支援システム 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
99	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
100	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

101	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
102	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
103	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
104	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
105	1175	指針	継続	観察研究 (前向き)	小児遺伝性腫瘍レジストリの意義と実行可能性を探索するための前方視的観察研究 (pCPS-21)	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	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
107	1282	指針	継続	その他 (ゲノム解析研究)	小児遺伝性血液疾患を対象とした前方視的研究	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
108	1307	指針	継続	後方視的研究	小児がんサバイバーの循環器晩期合併症に関する単施設横断研究	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	429	指針	継続	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	962	指針	継続	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	1134	指針	継続	後方視的研究	進行頭頸部癌に対する導入化学療法としてのPCE療法の検討	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
112	1325	指針	継続	観察研究 (後ろ向き)	喉頭全摘患者における人工鼻 (HMEカセット) の気管炎等の予防効果の検証: 後ろ向きコホート研究	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
113	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-バイオバンクプロジェクト参加 (ver.2.0) -	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	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
115	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
116	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
117	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
118	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

119	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
120	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
121	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
122	1275	指針	継続	その他（バイオマーカー研究）	JCOG1605A1:パロパニブ療法の効果予測のための融合遺伝子検出の有用性を検討するバイオマーカー研究	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
123	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
124	858	指針	継続	後方視的研究	悪性脳腫瘍ならびに癌の中枢神経合併症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
125	1338	指針	継続	後方視的研究	当院における転移性脳腫瘍に対する全脳照射例の予後の検討	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
126	1055	指針	継続	医療介入を伴う研究	緩和ケア病棟入院中のがん患者に対する専門的リハビリテーションの有効性検証のための多施設共同ランダム化比較試験（JORTC-RHBO2）	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
127	1237	指針	継続	後方視的研究（カルテ調査）	緩和ケア病棟における嚥下リハビリの現状について	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
128	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
129	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
130	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
131	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
132	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
133	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
134	1052	指針	継続	試料等を用いる観察研究	URO17™ TESTを用いた尿中膀胱癌細胞の検出—特に低異型度尿路上皮癌の検出について—	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
135	1274	指針	継続	後方視的研究	アナモレリン使用患者におけるCRP/ALB比を用いたがん悪液質の評価と影響因子の検索	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
136	1331	指針	継続	後方視的研究	ショートハイドレーション法を用いたNP療法における飲水量、体重変化量と尿量変化量の解明	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

137	1310	指針	継続	後方視的研究	当院における胃癌手術後の短期的な体組成変化に関する研究	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
-----	------	----	----	--------	-----------------------------	---	----

6. 終了・中止報告

1	1012	指針	終了	試料等を用いる観察研究	エクソソームプロテオーム解析による膵癌バイオマーカーに関する研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
2	1022	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
3	1168	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
4	1209	指針	終了	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）	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
5	1270	指針	終了	後方視的研究（カルテ調査）	膵癌長期生存例の検討	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
6	1271	指針	終了	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ーナージの現状	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
7	1283	指針	終了	観察研究（後ろ向き）	食道 ESD/EMR における偶発症に関する全国調査	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
8	841	指針	終了	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）	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
9	899	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
10	558	指針	終了	試料等を用いる観察研究	切除不能または再発食道癌に対するCF（シスプラチン+5-FU）療法とbDCF（biweekly ドセタキセル+CF）療法のランダム化第III相比較試験－バイオバンクプロジェクト参加	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
11	534	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
12	551	指針	終了	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－	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
13	715	指針	終了	その他（患者申請療養）	腹膜播種陽性または腹腔細胞診陽性の胃癌に対するS-1+パクリタキセル経静脈・腹腔内併用療法の臨床研究（PR-PHOENIX）-患者申出療養-	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
14	844	指針	終了	その他（バイオマーカー研究）	「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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
15	926	指針	終了	ゲノム解析研究	進行胃癌に対する術前化学療法効果予測因子同定を目的とした大規模バイオマーカー研究のための事前検討（JCOG1509付随研究）	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
16	953	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
17	1071	指針	終了	試料等を用いる観察研究	胃原発NEC切除後症例を対象とした多施設共同後方視的研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告

18	1079	指針	終了	試料等を用いる観察研究	JCOG1013A2: 切除不能進行・再発胃癌を対象としたS-1/シスプラチン併用 (CS) 療法とドセタキセル/シスプラチン/S-1併用 (DCS) 療法のランダム化第Ⅲ相試験予後因子解析に関する附随研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
19	1082	指針	終了	観察研究 (前向き)	ctDNA解析を用いた再発胃癌/胃食道接合部癌の遺伝子プロファイルを明らかにするリキッドバイオプシー研究 (Liquid-GEAR trial)	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
20	1089	指針	終了	試料等を用いる観察研究	JACCROGC-08試験における血漿検体を用いた可溶性免疫因子のバイオマーカー研究 (JACCRO GC-08AR)	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
21	1106	指針	終了	試料等を用いる観察研究	JCOG1302A2: 進行胃癌に対する術前病期診断による予後予測能についての附随研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
22	1267	指針	終了	観察研究 (後ろ向き)	胃癌肝転移切除標本におけるHER-2発現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
23	197	指針	終了	医療介入を伴う研究	進行・再発大腸癌に対する2ndlineとしてのTS-1/CPT-11+Bevacizumab併用療法の第Ⅱ相臨床試験	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
24	340	指針	終了	医療介入を伴う研究	大腸癌切除における適切な切除手順に関するランダム化比較試験 (JCOG1006)	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
25	440	指針	終了	医療介入を伴う研究	再発危険因子を有するStageⅡ大腸癌に対するUFT/LV療法の臨床的有用性に関する研究 (J FMC 46-1201)	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
26	526	指針	終了	医療介入を伴う研究	肛門管近傍の下部直腸癌に対する腹腔鏡下手術の前向き第Ⅱ相試験	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
27	536	指針	終了	試料等を用いる観察研究	大腸癌治療切除施行例における術中腹腔洗浄細胞診の有用性に関する多施設共同前向き研究 (PEC-CC)	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
28	592	指針	終了	医療介入を伴う研究	局所切除後の側方・垂直断端陰性かつ高リスク直腸pSM癌の追加手術拒否例に対するカペシタピン併用放射線療法の第Ⅱ相試験	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
29	597	指針	終了	医療介入を伴う研究	KRAS野生型の大腸癌肝限局転移に対するmFOLFOX6+ベバシツマブ療法とmFOLFOX6+セツキシマブ療法のランダム化第Ⅱ相比較試験(ATOM trial)	当該臨床研究の終了について、認定倫理審査委員会で承認された事を確認した。	報告
30	598	指針	終了	試料等を用いる観察研究	KRAS野生型の大腸癌肝限局転移に対するmFOLFOX6+ベバシツマブ療法とmFOLFOX6+セツキシマブ療法のランダム化第Ⅱ相比較試験における治療感受性予測の探索的研究 (ATOM trial 付随研究)	当該臨床研究の終了について、認定倫理審査委員会で承認された事を確認した。	報告
31	635	指針	終了	試料等を用いる観察研究	RAS遺伝子 (KRAS/NRAS遺伝子) 野生型で化学療法未治療の切除不能進行再発大腸癌患者に対するmFOLFOX6+ベバシツマブ併用療法とmFOLFOX6+パニツマブ併用療法の有効性及び安全性を比較する第三相無作為比較試験における治療感受性、予後予測因子の探索的研究 (PARADIGM) 付随研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
32	646	指針	終了	試料等を用いる観察研究	結腸癌の至適切除腸管長に関する前向き研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
33	796	指針	終了	試料等を用いる観察研究	55遺伝子発現プロファイリングを用いた新規サブタイプ分類 (55 gene classifier: 55GC) とRASファミリー遺伝子変異によるStageⅡおよびStageⅢ大腸がんの再発予測に関する研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
34	802	指針	終了	試料等を用いる観察研究	「RAS野生型進行大腸癌患者におけるFOLFOXIRI+セツキシマブとFOLFOXIRI+ベバシツマブの最大腫瘍縮小率 (DpR) を検討する無作為化第Ⅱ相臨床試験」におけるバイオマーカー研究 (JACCRO CC-13AR)	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
35	803	指針	終了	医療介入を伴う研究	RAS野生型進行大腸癌患者におけるFOLFOXIRI+セツキシマブとFOLFOXIRI+ベバシツマブの最大腫瘍縮小率 (DpR) を検討する無作為化第Ⅱ相臨床試験 (JACCRO CC-13)	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
36	838	指針	終了	その他	卵巣転移、単径リンパ節転移に関する研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
37	915	指針	終了	試料等を用いる観察研究	肥満大腸癌患者に対する腹腔鏡下手術の腫瘍学的安全性を評価する後ろ向き試験	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告

38	918	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
39	1238	指針	終了	後方視的研究	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
40	1276	指針	終了	後方視的研究	高齢者における乳房部分切除後の放射線治療省略についての検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
41	2	指針	中止	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
42	1203	指針	終了	後方視的研究	プラチナ感受性再発卵巣癌に対する治療法	当該臨床研究が中止したことを確認した。	報告
43	1273	指針	終了	後方視的研究	子宮体癌におけるp53免疫染色の意義	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
44	1297	指針	終了	後方視的研究	PARP阻害薬投与既往を有するプラチナ感受性再発卵巣癌症例の治療に関する後方視的検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
45	1306	指針	終了	後方視的研究	当科における卵巣癌患者のBRCA1/2遺伝子検査の実施状況について	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
46	1320	指針	終了	後方視的研究	子宮頸癌に対する免疫チェックポイント阻害薬の有効性と安全性の検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
47	1150	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
48	1211	指針	終了	後方視的研究	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
49	1300	指針	終了	後方視的研究	転移性去勢感受性前立腺癌に対するupfront治療の検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
50	1327	指針	終了	観察研究（後ろ向き）	骨シンチグラフィ画像解析プログラムの機能検証のためのデータ提供	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
51	1303	指針	終了	観察研究（後ろ向き）	前立腺癌根治放射線治療中・治療後の下部尿路症状に対する竜胆瀉肝瀉の主観的有効性	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
52	1280	指針	終了	後方視的研究	Dual Energy CT（DECT）を用いた乳癌リンパ節転移のカラーマップ画像の検討	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
53	713	指針	終了	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）	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
54	916	指針	終了	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観察研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
55	939	指針	終了	ゲノム解析研究	家族性リンパ系造血器腫瘍の全国調査	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
56	1178	指針	終了	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】	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
57	1264	指針	終了	後方視的研究	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
58	1214	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告

59	1228	指針	終了	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	当該臨床研究の終了について、認定倫理審査委員会で承認された事を確認した。	報告
60	1244	指針	終了	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	当該臨床研究の終了について、認定倫理審査委員会で承認された事を確認した。	報告
61	992	指針	終了	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・イピリムマブ併用療法の効果についての後ろ向き観察研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
62	994	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
63	1038	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
64	1043	指針	終了	看護ケア研究	予後予測因子導入による診療動向の変化について	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
65	830	指針	終了	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	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
66	1289	指針	終了	後方視的研究	頭頸部癌化学放射線療法(CRT) 1年後の体組成変化について	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
67	1149	指針	終了	観察研究 (後ろ向き)	食道扁平上皮癌の内視鏡的切除後非治癒症例に対する追加外科手術と追加化学放射線療法の長期予後に関する多施設共同後ろ向き観察研究	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告
68	1156	指針	終了	観察研究 (後ろ向き)	(WJOG15121L) IV 期肺癌患者における予後を含めた実態調査 : 多施設後ろ向きレジストリ研究 REAL-WIND study	当該臨床研究が終了したことを確認した。	報告

7. その他

次回開催予定は、令和6年7月10日水曜日となります。