

2024年 5月 福山市民病院倫理審査委員会 概要

審査期間 2024年5月16日(木)～5月22日(水)

委員 遠藤臨床研究部長・小川臨床研究部次長・植木副院長・池田診療部長兼安全管理室長・藤井医療技術部長・浅海がん診療統括部長  
日高中央手術部長・目瀬診療部次長・石井麻酔科長・内田看護部長・森光薬剤科次長  
金尾経営企画部長・細井医事課長・南本一志弁護士(外部委員)・森定瑞穂(外部委員)

審査事項

○新規申請：研究等の実施について迅速審査を行った。

受付番号	課題名	当院研究責任者	所属	研究期間	審査結果
806	日本産科婦人科学会周産期委員会 周産期登録事業及び登録情報に基づく研究	早田 桂	産婦人科統括科長	2024年5月24日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2027年12月31日	承認
807	ジフェンヒドラミン投与による鎮静作用が婦人科がん患者へおよぼす影響	松井 頌明	薬剤科薬剤師	2024年5月24日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2026年9月30日	承認
808	「術後感染予防抗菌薬適正使用のための実践ガイドライン」に準拠した抗菌薬使用が手術部位感染発生率に与える影響	荻野 裕介	薬剤科薬剤師	2024年5月24日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2025年12月31日	承認
809	日本紅斑熱の重症化因子を検討するための後方視的研究	小田 尚廣	内科非常勤医師	2024年5月24日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2026年3月31日	承認
810	当院での胆道癌遺伝子パネル検査の検討	越智 清暁	内科医長	2024年5月24日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2025年3月31日	承認
811	FGFR1融合遺伝子陽性の骨髄性又はリンパ性腫瘍におけるFGFR1遺伝子と融合するパートナー遺伝子の探索	阿部 将也	内科科長	2024年5月24日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2029年12月31日	承認

○変更申請：研究等の変更について迅速審査を行った。

受付番号	課題名	当院研究責任者	所属	研究期間	審査結果
305	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	青江 尚志	産婦人科 科長	2017年6月26日 (倫理審査委員会承認日) ~ 2027年12月31日	承認
672	高齢者胃癌に対する化学療法施行前における 高齢者機能評価の有用性に関する多機関共同 前向き観察研究	小林 沙代	内科 科長	2022年9月26日 (倫理審査委員会承認日) ~ 2028年6月30日	承認

## 報告事項

○終了報告：以前に倫理審査委員会で承認された研究等の終了について報告した。

受付番号	課題名	当院研究責任者	所属	研究期間	報告日
559	抗好中球抗体検査の実施について	小寺 亜矢	小児科 科長	2020年11月27日 (倫理審査委員会承認日) ~ 2026年3月31日	2024年5月7日

## 一括審査

○中央一括審査に伴う届出(変更)：中央一括審査依頼の可否について院内決裁を行った結果を報告した。

受付番号	課題名	当院研究責任者	所属	研究期間	審査依頼 (許可日)
515	渡航前相談レジストリの多施設ネットワーク構築と 診療支援ツールの開発・利用	眞鍋 明広	診療部臨床検査科 科長	2020年3月2日 ~ 2027年3月31日	許可 (2024年5月13日)

○中央一括審査に伴う届出および審査結果報告による当院での研究実施の許可(新規) :

中央一括審査の届出と審査結果報告の提出があり当院での研究実施の許可について院内決裁を行った結果を報告した。

受付番号	課題名	当院研究責任者	所属	研究期間	研究の実施(許可日)
804	重症複合免疫不全症、B細胞欠損症および脊髄性筋萎縮症に対する新生児マススクリーニング試験研究	高原 悦子	産婦人科 科長	2024年4月25日 (院内実施許可日) ~ 2028年3月31日	許可 (2024年4月25日)
786	高悪性度早期子宮体癌における再発状況の検討	高原 悦子	産婦人科 科長	2024年5月7日 (院内実施許可日) ~ 2025年3月31日	許可 (2024年5月7日)

○中央一括倫理審査に伴う届出および審査結果報告による当院での研究継続の許可(変更) :

中央一括審査の届出と審査結果報告の提出があり当院での研究継続の許可について院内決裁を行った結果を報告した。

受付番号	課題名	当院研究責任者	所属	研究期間	研究の継続(許可日)
727	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第II/III相試験(JCOG2203)	浅海 信也	外科 統括科長	2023年6月14日 (院内実施許可日) ~ 2032年5月31日 予定登録期間：5年 追跡期間： 登録終了後3年 解析期間：1年 総研究期間：9年	許可 (2024年3月25日)
354	JBCRG-M06 (EMERALD) (UMIN000027938) HER2陽性進行・再発乳癌におけるトラスツズマブ、 ペルツズマブ、タキサン併用療法とトラスツズマブ、 ペルツズマブ、エリブリン併用療法を比較検討する 第Ⅲ相臨床研究	久保 慎一郎	乳腺甲状腺外科 科長	2017年12月25日 (院内実施許可日) ~ 登録期間： 2021年6月 観察期間： 2023年6月まで 生存調査実施： 2024年12月31日 総研究期間： 2025年12月31日	許可 (2024年5月10日)