

2026年 2月 福山市民病院倫理審査委員会 概要

審査期間 2026年2月19日(木)～2月25日(水)

委員 遠藤臨床研究部長・小川臨床研究部次長・貞森副院長・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・大原薬剤科次長
 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
931	PR-CHP療法における末梢神経障害の発現時期と治療強度の検討	岩村 高弘	薬剤科 薬剤師	2026年3月1日 (倫理審査委員会承認日) ~ 2026年12月31日	承認
932	当院のジスチグミン臭化物内服患者におけるChE測定の実態と有害事象における関連性の調査	生田 淳志	薬剤科 薬剤師	2026年3月1日 (倫理審査委員会承認日) ~ 2026年3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
905	集中治療室患者の早期リハビリテーション-Doseと転帰に関する国際多施設前向き観察研究-(ERUPT Study)	石井 賢造	麻酔科 科長・ 集中治療室 室長	2025年10月27日 (倫理審査委員会承認日) ~ 2027年6月30日	承認
909	健常成人におけるガム咀嚼訓練が咳反射反応時間および舌圧、舌粘膜水分量に与える影響の検討 -予防的口腔機能介入の可能性-	松崎 圭祐	リハビリテーション科 言語聴覚士	2025年12月1日 (倫理審査委員会承認日) ~ 2026年6月1日	承認

報告事項

○他の研究機関への既存試料・情報の提供:他の研究機関等への既存試料・情報の提供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	当院責任者	所属	研究期間	提供の実施(許可日)
707	レセプト等情報を用いた脳卒中・脳神経外科医療疫学調査(J-ASPECT Study)	大同 茂	脳神経外科 統括科長	2023年2月27日 ~ 実施期間 :2030年12月31日 総研究期間:2031年3月31日	許可 (2026年2月2日)

一括倫理審査(非特定臨床研究)

○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臨床研究実施の許可(新規):
中央一括倫理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)
921	限局的膵管狭窄における膵管生検の有用性の検討: 多施設共同前向き観察研究	植木 亨	内科 副院長	2026年1月14日 (研究実施許可日) ~ 2028年12月31日	許可 (2026年1月14日)
922	浸潤性粘液性腺癌の臨床病理学的検討	山田 英司	呼吸器外科 統括科長	2026年1月15日 (研究実施許可日) ~ 2027年3月31日	許可 (2026年1月15日)
923	胸膜浸潤を有する小型肺癌に対する縮小手術の予後及び再発形式に関する研究	山田 英司	呼吸器外科 統括科長	2026年1月15日 (研究実施許可日) ~ 2028年3月31日	許可 (2026年1月15日)
928	悪性リンパ腫と多発性骨髄腫に対するT細胞誘導療法の有効性と安全性の検討	野村 奈穂	内科 科長	2026年1月19日 (研究実施許可日) ~ 2030年12月31日	許可 (2026年1月19日)
929	膵癌術前化学療法中の胆道ドレナージ術におけるPTFEコーティング胆管ステントの有効性と安全性を評価する臨床試験	植木 亨	内科 副院長	2026年1月20日 (研究実施許可日) ~ 登録締切:2028年3月31日 研究期間:2029年3月31日	許可 (2026年1月20日)
930	IPMN術後における残膵病変のリスク因子および長期予後の検討	小川 恒由	内科 科長	2026年2月4日 (院内実施許可日) ~ 2027年12月31日	許可 (2026年2月4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臨床研究継続の許可(変更):
中央一括倫理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)
745	70歳以上のEpidermal Growth Factor Receptor activating mutation positive未治療進行・再発非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの至適投与量に関する多施設共同研究(MONEY/LC09)	高田 一郎	内科 統括科長	2023年7月27日 (院内実施許可日) ~ 登録期間:2026年12月(3年6ヶ月) 追跡期間:2028年6月(1年6ヶ月) 研究期間:2028年12月(5年6ヶ月)	許可 (2026年1月14日) 軽微変更
906	重症患者における至適静脈栄養開始時期とタンパク質投与経路: アンブレラ型多施設共同非盲検ランダム化比較試験 Optimal timing for parental nutrition and delivery route of adequate protein in critical care (PANDRA) trial	石井 賢造	麻酔科 科長・ 集中治療室 室長	2025年10月20日 (院内実施許可日) ~ 2029年3月31日	許可 (2026年1月19日)
804	拡大新生児マスクリーニング試験研究	渡邊 宏和	小児科 科長	2024年4月25日 (院内実施許可日) ~ 2028年3月31日	許可 (2026年2月16日)

一括倫理審査(非特定臨床研究)

○終了報告:当院で実施中の臨床研究の終了を報告した。

受付番号	課題名	当院研究責任者	所属	研究期間	報告日
639	大腿膝窩動脈病変に対する薬剤溶出性バルーンと薬剤溶出性ステントの治療成績比較 (CAPRICORN: Comparison of contemporary outcomes following drug-Coated balloon versus drug-eluting stent in femoropopliteal artery disease)	荒井 靖典	循環器内科 科長	2022年3月28日 (院内研究実施許可日) ~ 2025年12月31日	2026年1月13日

一括倫理審査(特定臨床研究)

○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特定臨床研究継続の許可(変更):
中央一括倫理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)
737	JCOG2204: 大型3型・4型胃がんに対する術前化学療法としての5-FU+レボホリナート+オキサリプラチン+ドセタキセル(FLOT)療法とドセタキセル+オキサリプラチン+S-1(DOS)療法の有効性を探索するランダム化第II相試験(SCHIRBUS FLOT/DOS)	浅海 信也	外科 統括科長	2023年7月14日 (院内実施許可日 2023年7月11日) ~ 2031年7月13日	許可 (2026年1月19日)
504	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相比較試験	黒瀬 洋平	外科 科長	2019年12月5日 (倫理委員会研究実施許可日) ~ 登録期間 2027年7月14日 追跡期間 2033年7月14日 総研究期間 2034年7月14日	許可 (2026年1月19日)
888	成人急性リンパ性白血病に対する治療プロトコール - ALL/MRD2025 -	杉浦 弘幸	内科 科長	2025年9月4日 (院内実施許可日) ~ 登録期間:2028年7月31日 観察期間:2033年7月31日 研究期間:2034年7月31日	許可 (2026年1月19日)
888	成人急性リンパ性白血病に対する治療プロトコール - ALL/MRD2025 -	杉浦 弘幸	内科 科長	2025年9月4日 (院内実施許可日) ~ 登録期間:2028年7月31日 観察期間:2033年7月31日 研究期間:2034年7月31日	許可 (2026年1月22日) 軽微変更

○医薬品の疾病等に関する報告(他の機関):医薬品の疾病等に関する報告(他の機関)があり、当院での研究継続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)
870	切除不能肝細胞がんに対するアテゾリズマブ+ベバシズマブにTACE(テイス)療法を追加することの有効性を検証する多施設共同第III相臨床研究(IMPACT study)	藪下 和久	内科 科長	2025年4月15日 (院内実施許可日) ~ 登録期間:JRCTの登録公開日より2.5年間 追跡期間:最終登録日より2.5年間 総研究期間:JRCTの登録公開日より6.5年間	許可 (2026年1月22日) 109_疾病等報告 110_軽微変更
888	成人急性リンパ性白血病に対する治療プロトコール - ALL/MRD2025 -	杉浦 弘幸	内科 科長	2025年9月4日 (院内実施許可日) ~ 登録期間:2028年7月31日 観察期間:2033年7月31日 研究期間:2034年7月31日	許可 (2026年2月16日)

一括倫理審査(特定臨床研究)

○医薬品の疾病等に関する報告(当院):医薬品の疾病等に関する報告(当院)をした。

受付番号	課題名	当院研究責任者	所属	研究期間	報告日	
870	切除不能肝細胞がんに対するアテゾリズマブ+ベバシズマブにTACE(テイス)療法を追加することの有効性を検証する多施設共同第III相臨床研究(IMPACT study)	藪下 和久	内科 科長	2025年4月15日 (院内実施許可日) ~	登録期間:jRCTの 登録公開日より2.5年間 追跡期間:最終登録日 より2.5年間 総研究期間:jRCTの 登録公開日より6.5年間	2026年2月16日 (第1報)