

2026年 6月 福山市民病院倫理審査委員会 概要

審査期間 2026年6月18日(木)～6月24日(水)

委員 遠藤臨床研究部長・小川臨床研究部次長・池田副院長兼安全管理室長・高田一郎診療部長
藤井医療技術部長・日高中央手術部長・石井麻酔科長・内田副院長兼看護部長・大原薬剤科次長
金尾経営企画部長・細井医事課長・竹内雄紀弁護士(外部委員)・山崎薫(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
951	薬剤総合評価調整業務における提案根拠別の処方変更採用率の検討	寺岡 美智子	薬剤科 主査	2026日6月29日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2026年10月9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
517	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	山名 圭哉	整形外科 中央手術部次長	2020年4月1日 (倫理審査委員会承認日: 2020年3月27日) ～ 実施期間 2030年3月31日 総研究期間2030年3月31日 (第1例目の登録から10年間)	承認
946	抗GPL-coreIgA抗体陽性の肺非結核性抗酸菌症における気管支洗浄の有用性を明らかにするための前向き観察研究	谷口 暁彦	内科 科長	2026年6月1日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2028年3月31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 ー予防的口腔機能介入の可能性ー	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) ～ 2027年6月1日	承認

報告事項

○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
847	当院における黄色ブドウ球菌菌血症のバンドル遵守状況の調査	甲斐 隆夫	薬剤科 薬剤師	2024年11月29日 (倫理審査委員会承認日) ～ 2025年1月31日 2029年3月31日	2026年6月12日

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		提供の継続 (許可日)
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	許可 (2026年5月24日) 2025年分
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)	～ 2035年12月31日	許可 (2026年5月24日) 2025年分

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(新規):中央一括倫理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)
949	高リスクAMLに対するCPX-351およびVEN/AZA療法の リアルワールドデータの後方視的解析	杉浦 弘幸	内科 科長	院内実施許可日	～ 2029年3月31日	許可 (2026年6月9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)
947	診療実態の把握を目的とした全国規模副腎癌レジストリ構築 (ANCHOR Registry Episode 1: ANCHOR-ACC)	高本 篤	泌尿器科 統括科長	2026年6月4日 (倫理審査委員会承認日)	～ 2029年3月31日	許可 (2026年6月4日)
948	転移を有する膀胱小細胞癌の治療実態に関する 多機関共同後ろ向き観察研究 (ANCHOR Registry Episode 2: ANCHOR-SCCB)	高本 篤	泌尿器科 統括科長	2026年6月4日 (倫理審査委員会承認日)	～ 2028年3月31日	許可 (2026年6月4日)

○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
869	本邦における体外肝切除の実態アンケート調査	貞森 裕	外科 副院長	2025年4月10日 (院内実施許可日)	～ 2026年5月11日 本体研究は2026年6月30日迄	2026年5月11日
716	細胆管細胞癌の臨床病理学的特徴とその臨床的意義	貞森 裕	外科 副院長	2023年3月31日 (院内実施許可日)	～ 2026年5月15日 本体研究は2027年12月21日迄	2026年5月15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(変更):中央一括倫理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)
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 42.0か月 追跡期間: 最終登録日より 38か月 総研究期間: jRCTの登録公開日より98か月 許可 (2026年5月24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 (研究実施許可日) ~	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6月9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)
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 (研究実施許可日) ~	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6月9日) 軽微変更
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 42.0か月 追跡期間: 最終登録日より 38か月 総研究期間: jRCTの登録公開日より98か月 許可 (2026年6月9日) 軽微変更114.115 変更116

○定期報告:当院で実施中の特定臨床研究の定期報告があり、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)
292	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)	香川 哲也	外科 科長	2016年11月28日 (倫理審査委員会承認日) ~	2031年3月14日 許可 (2026年5月15日)
302	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 (JCOG1507)	香川 哲也	外科 科長	2017年1月19日 ~	2030年1月18日 許可 (2026年5月15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(他の機関):医薬品の疾病等に関する報告(他の機関)があり、当院での特定臨床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 42.0か月 追跡期間: 最終登録日より 38か月 総研究期間: jRCTの登録公開日より98か月 許可 (2026年6月9日)