

平成23年度第6回独立行政法人国立がん研究センター会議記録の概要

※■■■の箇所は、研究対象者の人権、あるいは研究責任者の希望により、研究の独創性、知的財産権の保護または競争上の地位の保全を目的として非公開とする情報

開催日時	平成23年9月22日（木）16：00～17：40
開催場所	国立がん研究センター中央病院管理棟1階 第2会議室 東病院臨床開発センター1階会議室（TV会議）
出席委員名 （敬称略、 五十音順、 *非専門家）	内部委員：飛内賢正（委員長）、大津敦（副委員長）、伊藤芳紀、伊藤雅昭、軒原浩、 祖父江友孝、津金昌一郎、牛島俊和、田村研治、森文子、柴田太朗、 山本弘史、吉田輝彦 外部委員：倉田雅子*、清水勇男*、樽井正義*、堀正孝* 欠席委員：片井均、藤原康弘、大江裕一郎 出席委員数/全委員数：17/20名
審議課題：審議結果を含む主な議論の概要 計6課題（7件）、その他の審議事項0件	
研究計画新規	新規に申請された研究計画全4課題（5件）について研究実施の妥当性について審議を行った。
1	<u>研究課題番号：2011-065</u> 研究責任者： 本間義崇（中央病院） 研究課題名： 切除不能進行・再発大腸癌に対する一次治療としての FOLFOX または FOLFIRI+panitumumab 併用療法の有効性・安全性に関する検討－第Ⅱ相試験－ 審議内容： 新規に研究計画申請された当該課題について、研究責任者より研究の概要・予備調査会、事前審査における対応について説明された。研究責任者に新たな質問がないかを確認した上で提出された委員の質問や意見に対する申請者の回答を確認し、それらを踏まえて、研究実施の妥当性について審議した。 審議結果： <u>承認</u> <付帯意見> 次回の研究実施計画書の改訂時に、以下について対応すること。 ・有害事象報告の手順について、「臨床研究に関する倫理指針」に則った記載とすること。 ※当事者なし。
2	<u>研究課題番号：2011-070</u> 研究責任者： 小林幸夫（中央病院） 研究課題名： 染色体・遺伝子変異が成人急性骨髄性白血病の予後に及ぼす影響に関する観察 審議内容： 新規に研究計画申請された当該課題について、研究責任者より研究の概要・予備調査会、事前審査における対応について説明された。研究責任者に新たな質問がないかを確認した上で提出された委員の質問や意見に対する申請者の回答を確認し、それらを踏まえて、研究実施の妥当性について審議した。

	<p>審議結果：<u>条件付き承認（確認者：大津委員長）</u></p> <p><付帯意見></p> <p>次回の研究実施計画書の改訂時に、以下について対応すること。</p> <p><研究実施計画書></p> <ul style="list-style-type: none"> ・代諾者選定の考え方について、記載すること。 ・補償（有無・措置内容・費用負担）について、記載をすること。 ・利益相反について、記載をすること。 ・日常診療における検査以外で検体を採取する場合の患者の不利益について、記載をすること。 ・その他記載の不整合について、整合させること。 <p><説明同意文書></p> <ul style="list-style-type: none"> ・試料の移動・匿名化に関する図について、再考すること。 <p><委員会意見></p> <p>以下の修正内容の確認をもって承認する。</p> <p><説明同意文書></p> <ul style="list-style-type: none"> ・被験者への情報提供について、記載を元に戻すこと。 ・回答書の誤記について、訂正すること。 <p>※当事者である飛内委員長は本審議及び採決に参加していない。</p>
3	<p>研究課題番号：<u>2011-073</u></p>
	<p>研究責任者： 小川朝生（東病院）</p> <p>研究課題名： がん診断後の抑うつ状態の背景因子に関する分子疫学的検討</p> <p>審議内容： 新規に研究計画申請された当該課題について、研究責任者より研究の概要・予備調査会、事前審査における対応について説明された。研究責任者に新たな質問がないかを確認した上で提出された委員の質問や意見に対する申請者の回答を確認し、それらを踏まえて、研究実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：<u>保留（継続審査）</u></p> <p>以下の内容を確認の上、同意の取得方法などの妥当性について再度委員会にて審議する。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・同意書の取得状況について、整合させること。 ・先行研究におけるアンケート調査と診療情報の利用方法について、具体的に記載すること。 <p>※当事者である津金委員は本審議及び採決に参加していない。</p>
4,5	<p>研究課題番号：<u>2011-095、2011-096</u></p>
	<p>研究責任者： 片井均（中央病院）、木下平（東病院）</p> <p>研究課題名： JCOG1002：高度リンパ節転移を伴う進行胃癌に対する術前 Docetaxel+CDDP+S-1 の第Ⅱ相試験</p> <p>審議内容： 新規に研究計画申請された当該課題について、研究責任者より研究の概要・予備調査会、事前審査における対応について説明された。研究責任者に新たな質問がないかを確認した上で提出された委員の質問や意見に</p>

	<p>対する申請者の回答を確認し、それらを踏まえて、研究実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：<u>条件付き承認（確認者：飛内委員長）</u> 以下の修正内容の確認をもって承認する。 <説明同意文書> ・臨床試験に参加しなかった場合の治療について、説明を追記すること。 ※当事者である大津副委員長、柴田委員は本審議及び採決に参加していない。</p>
重篤な有害事象報告	<p>2011年8月25日以降、本日までに提出された安全性情報に関する報告1課題（60件）について、委員長より予備調査会における検討結果が説明され研究継続の適否、研究実施計画書の変更の必要性、説明・同意文書の変更の必要性、既参加者への説明の必要性等について審議した。</p> <p>審議結果：承認（1課題60件）</p>
実施状況報告	<p>実施状況報告された研究計画全1課題（1件）について報告内容および研究継続の適否研究実施の妥当性について審議を行った。</p> <p>審議結果：承認（1課題1件） ※GOG規制により、通常審査にて審議した。</p>
・その他の審議事項	特になし。
報告事項：研究計画の新規および変更申請に関する審査・判定結果、その他 計42課題（74件）	
・迅速審査（新規申請）	<p>迅速審査により承認された新規課題4課題（4件）について報告された。</p> <p><u>研究課題番号：2011-066</u> 研究責任者：加藤友康（中央病院） 研究課題名：卵巣がん・卵管がん・腹膜がんにおけるがん幹細胞の役割に関する研究 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2011-071</u> 研究責任者：近藤格（研究所） 研究課題名：粘液線維肉腫の診断・予後予測バイオマーカー開発を目指したプロテオーム解析 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2011-079</u> 研究責任者：松浦友一（中央病院） 研究課題名：がん患者における低Na血症原因疾患の検討 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2011-092</u> 研究責任者：工藤礼子（中央病院） 研究課題名：ストーマ周囲皮膚障害重症度評価スケール(ABCD Stoma)の妥当性の検証 判定結果：承認</p>
・付議不要	付議不要と判断されて研究許可が与えられた新規申請課題2課題（2件）について報告された。

	<p>研究課題番号：<u>2011-063</u> 研究責任者：望月由美子（がん対策情報センター） 研究課題名：がん予防のためのタバコ政策推進基盤としてのがん専門医療機関を中核とした包括的禁煙支援体制のモデル構築とその普及に関する研究－タバコ政策の評価及び推進に関する研究－</p> <p>研究課題番号：<u>2011-082</u> 研究責任者：龍島靖明（中央病院） 研究課題名：乳癌患者におけるドセタキセルのアルコール溶解液使用の有無の実態調査</p>
<p>・迅速審査 (変更申請)</p>	<p>迅速審査により審査が行われた変更申請課題 15 課題（17 件）について、全課題が承認となったことが報告された。</p> <p>研究課題番号：<u>17-109</u> 研究責任者：横田淳（研究所） 研究課題名：ゲノム解析に基づく肺癌の発生・進展の分子機構の解明 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>17-125</u> 研究責任者：中川徹（中央病院） 研究課題名：局所進行前立腺がんの内分泌療法・放射線療法併用の意義に関する厚生労働省がん研究助成金研究におけるヒストリカルコントロールの研究 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-057</u> 研究責任者：伊藤國明（東病院） 研究課題名：厚生労働科学研究費による肝炎等克服緊急対策研究事業（H20-肝炎一若手-014）リツキシマブ＋ステロイド併用悪性リンパ腫治療中の B 型肝炎ウイルス再活性化への対策に関する多施設共同臨床研究 ～HBV-DNA モニタリング～ 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-088①</u> 研究責任者：浅村尚生（中央病院） 研究課題名：JCOG0707 病理病期 I 期(T1>2 cm)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 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-088②</u> 研究責任者：吉田純司（東病院） 研究課題名：JCOG0707 病理病期 I 期(T1>2 cm)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 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-097</u> 研究責任者：岡本康司（研究所） 研究課題名：消化器がん由来のがん幹細胞の制御機構の解明 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-135-②</u></p>

<p>研究責任者：小島隆嗣（東病院） 研究課題名：JCOG0807 切除不能または再発食道癌に対する Docetaxel,Cisplatin,5-FU 併用療法の臨床第 I /II 相試験 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2010-002</u> 研究責任者：小島隆嗣（東病院） 研究課題名：JCOG0909 臨床病期 II /III(T4 を除く)食道癌に対する根治的化学放射線療 法 +/- 救済治療の第 II 相試験 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2010-003</u> 研究責任者：奥坂拓志（中央病院） 研究課題名：進行肝細胞癌に対するソラフェニブ[®] の臨床第 II 相試験 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2010-004</u> 研究責任者：池田公史（東病院） 研究課題名：進行肝細胞癌に対するソラフェニブ[®] の臨床第 II 相試験 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2010-021</u> 研究責任者：小島隆嗣（東病院） 研究課題名：食道がん症例における遺伝子発現解析と治療効果の予測に関する研究： 「Stage II・III 食道がん症例に対する化学放射線療法の感受性に関わる遺 伝子発現解析研究(国立がんセンター IRB 承認 19-67)」登録対象外検体を用い た付随研究 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2010-045</u> 研究責任者：土井俊彦（東病院） 研究課題名：胃あるいは食道における粘膜がんのディスポーザブル高周波切開鉗子を 用いた内視鏡的粘膜下層剥離術 (Endoscopic Submucosal Dissection : ESD) の安全性試験 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2010-068</u> 研究責任者：福田隆浩（中央病院） 研究課題名：血縁同種造血幹細胞移植におけるミフェノール酸モフェル(MMF)投与の急性移植 片対宿主病(aGVHD)予防効果(有効性と安全性)に対する多施設共同第 II 相臨床試験 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2010-069</u> 研究責任者：福田隆浩（中央病院） 研究課題名：非血縁同種造血幹細胞移植におけるミフェノール酸モフェル(MMF)投与の急性移 植片対宿主病(aGVHD)予防効果(有効性と安全性)に対する多施設共同第 II 相臨床試験 判定結果：承認</p>
--

	<p>研究課題番号：<u>2010-083</u> 研究責任者：角川康夫（がん予防・検診研究センター） 研究課題名：大腸カプセル内視鏡における大腸前処置法の検討（追加検討）判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2010-113</u> 研究責任者：海老原充（東病院） 研究課題名：日本における頭頸部悪性腫瘍登録事業の実施 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2010-256</u> 研究責任者：栗原美穂（東病院） 研究課題名：食道がん術後障害の発生状況および治療・ケアの実態に関する診療録調査 判定結果：承認</p>
<p>・実施状況報告</p>	<p>迅速審査により審査が行われた実施状況報告課題 17 課題（43 件）について、全課題が承認となったことが報告された。</p> <p>研究課題番号：<u>17-109（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</u> 研究責任者：横田淳（研究所） 研究課題名：ゲノム解析に基づく肺がんの発生・進展の分子機構の解明 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>17-125（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</u> 研究責任者：中川徹（中央病院） 研究課題名：局所進行前立腺がんの内分泌療法・放射線療法併用の意義に関する厚生労働省がん研究助成金研究におけるヒストリカルコントロールの研究 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>18-088</u> 研究責任者：渡辺隆（中央病院） 研究課題名：未治療の CD20 陽性縦隔大細胞型 B 細胞リンパ腫に対する Rituximab 併用 CODOX-M/IVAC(R-CODOX-M/R-IVAC)療法の安全性および有効性の検討(臨床第Ⅱ相試験) 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>19-069-①（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</u> 研究責任者：小林幸夫（中央病院） 研究課題名：JCOG0601 未治療の CD20 陽性びまん性大細胞型 B リンパ腫に対する R-CHOP 療法における Rituximab 投与スケジュールの検討を目的としたランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験 判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>19-069-②（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</u> 研究責任者：伊藤國明（東病院） 研究課題名：JCOG0601 未治療の CD20 陽性びまん性大細胞型 B リンパ腫に対する R-CHOP 療法における Rituximab 投与スケジュールの検討を目的としたランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験 判定結果：承認</p>

<p>研究課題番号：<u>20-034①</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：小林幸夫（中央病院）</p> <p>研究課題名：JCOG0406(未治療マントル細胞リンパ腫に対する抗 CD20 抗体(Rituximab)併用の寛解導入療法(R-high-CHOP/CHASER)と自家末梢血幹細胞移植療法併用の大量化学療法(LEED 療法)の臨床第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-034②</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：伊藤國明（東病院）</p> <p>研究課題名：JCOG0406(未治療マントル細胞リンパ腫に対する抗 CD20 抗体(Rituximab)併用の寛解導入療法(R-high-CHOP/CHASER)と自家末梢血幹細胞移植療法併用の大量化学療法(LEED 療法)の臨床第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-035</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：渡辺隆（中央病院）</p> <p>研究課題名：厚生労働科学研究費による肝炎等克服緊急対策研究事業（H20-肝炎-若手-014）リツキシマブ＋ステロイド併用悪性リンパ腫治療中の B 型肝炎ウイルス再活性化への対策に関する多施設共同臨床研究～ HBV-DNA モニタリング～</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-057</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：伊藤國明（東病院）</p> <p>研究課題名：厚生労働科学研究費による肝炎等克服緊急対策研究事業（H20-肝炎-若手-014）リツキシマブ＋ステロイド併用悪性リンパ腫治療中の B 型肝炎ウイルス再活性化への対策に関する多施設共同臨床研究 ～ HBV-DNA モニタリング～</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-059</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：斎藤豊（中央病院）</p> <p>研究課題名：大腸腫瘍性病変に対する内視鏡的分割切除後の遺残再発率と至適経過観察時期に関する多施設共同研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-059_2</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：斎藤豊（中央病院）</p> <p>研究課題名：大腸腫瘍性病変に対する内視鏡的分割切除後の遺残再発率と至適経過観察時期に関する多施設共同研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-135-①</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：加藤健（中央病院）</p> <p>研究課題名：JCOG0807 切除不能または再発食道癌に対する Docetaxel,Cisplatin,5-FU 併用療法の臨床第 I / II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p>
--

<p>研究課題番号：<u>20-135-②</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：小島隆嗣（東病院）</p> <p>研究課題名：JCOG0807 切除不能または再発食道癌に対する Docetaxel,Cisplatin,5-FU 併用療法の臨床第 I /II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>20-140</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：中川徹（中央病院）</p> <p>研究課題名：湿潤性膀胱がんに対して根治的膀胱全摘術をおこない、病理学的にリンパ節転移陽性であった患者の予後因子についての研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>21-084-①</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：池田公史（東病院）</p> <p>研究課題名：腹水を有する進行膀胱癌に対するゲムシタビンと S-1 の併用療法の第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>21-084-②</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：奥坂拓志（中央病院）</p> <p>研究課題名：腹水を有する進行膀胱癌に対するゲムシタビンと S-1 の併用療法の第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>21-088-①</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：田村友秀（中央病院）</p> <p>研究課題名：JCOG0901 治療抵抗性小細胞癌に対する塩酸アムルピシン療法の第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>21-088-②</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：大江裕一郎（東病院）</p> <p>研究課題名：JCOG0901 治療抵抗性小細胞癌に対する塩酸アムルピシン療法の第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>21-141</u>（平成 21 年度報告/平成 22 年度報告）</p> <p>研究責任者：土屋直人（研究所）</p> <p>研究課題名：</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>21-196</u></p> <p>研究責任者：後藤功一（東病院）</p> <p>研究課題名：上皮成長因子受容体（epidermal growth factor receptor:EGFR）遺伝子異変を有する肺腺癌の発生に關与する生活習慣要因と体細胞性遺伝子変異プロファイル解明のための分子疫学的研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2010-058</u></p> <p>研究責任者：小林幸夫（中央病院）</p> <p>研究課題名：JCOG0908 高リスク DLBCL に対する導入化学療法（bi-R-CHOP 療法ま</p>

	<p>たは bi-R-CHOP/CHASER 療法) と大量化学療法 (LEED) の有用性に関するランダム化第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2010-059</u></p> <p>研究責任者：伊藤國明 (東病院)</p> <p>研究課題名：JCOG0908 高リスク DLBCL に対する導入化学療法 (bi-R-CHOP 療法または bi-R-CHOP/CHASER 療法) と大量化学療法 (LEED) の有用性に関するランダム化第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2010-097</u></p> <p>研究責任者：小林幸夫 (中央病院)</p> <p>研究課題名：JCOG0907 成人 T 細胞白血病・リンパ腫に対する骨髄破壊的前処置法を用いた同種造血幹細胞移植療法を組み込んだ治療法に関する第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2010-098</u></p> <p>研究責任者：伊藤國明 (東病院)</p> <p>研究課題名：JCOG0907 成人 T 細胞白血病・リンパ腫に対する骨髄破壊的前処置法を用いた同種造血幹細胞移植療法を組み込んだ治療法に関する第 II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2010-113</u></p> <p>研究責任者：海老原充 (東病院)</p> <p>研究課題名：日本における頭頸部悪性腫瘍登録事業の実施</p> <p>判定結果：承認</p>
<p>・研究終了報告</p>	<p>研究終了報告書が提出された 7 課題 (11 件) について報告された</p> <p>研究課題番号：<u>18-077(1)</u></p> <p>研究責任者：奥坂拓志 (中央病院)</p> <p>研究課題名：切除不能肝細胞癌に対するエ®ル®シ®またはト®キ®ル®ビ®シ®ン®ヒ®オ®ト®ール®を用いた肝動脈化学塞栓療法の第 II 相臨床試験 日本・韓国共同研究</p> <p>研究課題番号：<u>18-077(2)</u></p> <p>研究責任者：池田公史 (東病院)</p> <p>研究課題名：切除不能肝細胞癌に対するエ®ル®シ®またはト®キ®ル®ビ®シ®ン®ヒ®オ®ト®ール®を用いた肝動脈化学塞栓療法の第 II 相臨床試験 日本・韓国共同研究</p> <p>研究課題番号：<u>19-028-①</u></p> <p>研究責任者：永井完治 (東病院)</p> <p>研究課題名：高悪性度肺原発神経内分泌癌(大細胞神経内分泌癌+小細胞癌)に対するス®フ®ラ®ン®+塩酸リ®テ®カ®ン®を用いた術後補助化学療法の pilot study</p> <p>研究課題番号：<u>19-028-②</u></p> <p>研究責任者：渡辺俊一 (中央病院)</p> <p>研究課題名：高悪性度肺原発神経内分泌癌(大細胞神経内分泌癌+小細胞癌)に対するス®フ®</p>

	<p>ラチン+塩酸イリテカンを用いた術後補助化学療法の pilot study</p> <p>研究課題番号：<u>20-004①</u> 研究責任者：森谷亘皓（中央病院） 研究課題名：結腸がん患者の術後 QOL(生活の質)及び生活満足度に関する前向き調査研究(QLLC-J)</p> <p>研究課題番号：<u>20-004②</u> 研究責任者：齋藤典男（東病院） 研究課題名：結腸がん患者の術後 QOL(生活の質)及び生活満足度に関する前向き調査研究(QLLC-J)</p> <p>研究課題番号：<u>20-020(1)</u> 研究責任者：奥坂拓志（中央病院） 研究課題名：進行肝細胞がんに対するソラフェニブ[®] とシス[®] ラチン肝動注療法の併用化学療法 -第 I 相臨床試験-</p> <p>研究課題番号：<u>20-020(2)</u> 研究責任者：池田公史（東病院） 研究課題名：進行肝細胞がんに対するソラフェニブ[®] とシス[®] ラチン肝動注療法の併用化学療法 -第 I 相臨床試験-</p> <p>研究課題番号：<u>20-099</u> 研究責任者：中川徹（中央病院） 研究課題名：膀胱前立腺全摘出標本を用いた前立腺偶発がんの臨床病理学的検討</p> <p>研究課題番号：<u>21-083</u> 研究責任者：後藤功一（東病院） 研究課題名：上皮成長因子受容体(EGFR)遺伝子変異検査法(Scorpion ARMS 法、PCR-Invader 法、Direct Sequence 法、PNA-LNA PCR-Clamp 法、Cycleave 法)の比較検討に関する共同研究</p> <p>研究課題番号：<u>2010-078</u> 研究責任者：島田朋子（東病院） 研究課題名：内視鏡的胃粘膜剥離術を受けた患者の生活困難感と不安の実態調査</p>
<p>・研究概要の公開</p>	<p>情報公開をする研究課題の公開原稿が提出された 1 課題（1 件）について報告された。</p> <p>研究課題番号：<u>2011-082</u> 研究責任者：龍島靖明（中央病院） 研究課題名：乳癌患者におけるドセタキセルのアルコール溶解液使用の有無の実態調査 確認者：事務局</p>
<p>・その他の報告事項</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・事務局より、臨床研究の説明同意文書中で当センターの包括同意について説明する文案が上げられ、内容について検討の上、採用されることとなった。 ・事務局担当者の交代について報告があった。
<p>・特記事項</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・特になし