

## 平成25年度第11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	2014年2月27日（木）16：00～18：25
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：岩崎基、伊藤雅昭、大江裕一郎、大津敦（副委員長）、片野田耕太、柴田大朗、島田和明、田村研治、飛内賢正（委員長）、軒原浩、林憲一、藤井博史、藤原康弘、吉田輝彦 外部委員：倉田雅子*、樽井正義*、堀正孝* 欠席委員：伊藤芳紀、牛島俊和、高田洋平*、森文子 <u>出席委員数/全委員数：17/21名</u>

### 審議課題：審議結果を含む主な議論の概要 計12課題（14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11課題（12件）について研究実施の妥当性について審議を行った。
1、2	<p>研究課題番号：<u>2013-246/2013-322</u></p> <p>研究責任者： 奥坂拓志（中央病院）/池田公史（東病院）</p> <p>研究課題名： <b>FGFR2 融合遺伝子陽性胆道癌の臨床病理学的、分子生物学的特徴を明らかにするための前向き観察研究</b></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>承認</u> ※当事者である大津敦委員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>2013-177</u></p> <p>研究責任者： 松原伸晃（東病院）</p> <p>研究課題名： <b>トリプルネガティブ乳がんに対する術前化学療法における Ki-67 index を用いた治療選択研究</b></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>&lt;委員会意見&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・ 研究事務局がデータセンター、統計解析、検体のハンドリング等を行うことは難しいと思われる。データ管理を中心に、多施設共同研究が実施可能な体制に見直すこと。</li><li>・ サンプルサイズ計算に関する記載を修正すること。 他※当事者なし。</li></ul>
4	<p>研究課題番号：<u>2013-197</u></p> <p>研究責任者： 金光幸秀（中央病院）</p> <p>研究課題名： ダ・ヴィンチ®S 手術システムを用いた、ロボット支援腹腔鏡下直腸癌手術の臨床応用に関する試験 A pilot study of robot assisted colorectal cancer surgery using the da Vinci surgical system</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>承認</u></p> <p>※当事者なし。</p>
5	<p>研究課題番号：<u>2013-235</u></p> <p>研究責任者： 石井裕朗（中央病院）</p> <p>研究課題名： 肝細胞癌に対するエピルビシン/ビーズを用いた肝動脈化学塞栓療法の実行可能評価試験</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>承認</u></p> <p>※当事者なし。</p>
6	<p>研究課題番号：<u>2013-238</u></p> <p>研究責任者： 高橋進一郎（東病院）</p> <p>研究課題名： KRAS 野生型切除可能大腸癌肝転移に対する術後補助化学療法 mFOLFOX6 と周術期化学療法 mFOLFOX6+セツキシマブの第Ⅲ相ランダム化比較試験</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>承認</u> ※当事者である大津敦委員は本審議及び採決に参加していない。</p>
7	<p>研究課題番号：<u>2013-250</u> 研究責任者： 設楽紘平（東病院） 研究課題名： 再発危険因子を有するハイリスク Stage II 結腸がん治癒切除例に対する術後補助化学療法としての mFOLFOX6 療法または XELOX 療法の至適投与期間に関するランダム化第Ⅲ相比較臨床試験 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>条件付承認（付帯意見あり）（確認者：飛内委員長）</u> &lt;付帯意見&gt; 研究実施計画書における以下の事項に関する記載について、次回改訂時に追記又は修正を検討すること。 ・ 期待される利益、研究対象者に対する予測される危険や不利益 ・ 被験者の福利に対する配慮と科学性及び社会的利益の比較 ・ 「臨床研究に関する倫理指針」に則った重篤な有害事象報告に関する手順（必要に応じた規制当局への報告）、他 &lt;委員会意見&gt; 以下の修正内容の確認をもって承認する。 ・ 説明同意文書の「医師主導型臨床試験」の記載は、「臨床試験」とすること。 ※当事者である大津敦委員は本審議及び採決に参加していない。</p>
8	<p>研究課題番号：<u>2013-251</u> 研究責任者： 木下寛也（東病院） 研究課題名： がん患者の心理的サポートサービスに対する援助要請行動に関する研究 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>条件付承認（確認者：飛内委員長）</u> &lt;委員会意見&gt; 以下の修正内容の確認をもって承認する。 ・ 研究実施計画書に対応表の管理について記載すること。他 ※当事者なし。</p>
9	<p>研究課題番号：<u>2013-256</u> 研究責任者： 土田敬明（中央病院）</p>

	<p>研究課題名： 末梢型肺がんに対する光線力学的治療に関する臨床試験</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>条件付承認（確認者：飛内委員長）</u> &lt;委員会意見&gt; 以下の修正内容の確認をもって承認する。 &lt;研究実施計画書&gt; ・「臨床研究に関する倫理指針」に則った重篤な有害事象報告に関する手順（必要に応じた規制当局への報告）を記載すること。 ・ 医療機器の不具合報告について、研究実施計画書に記載すること。 &lt;説明同意文書&gt; ・ 費用に関する記載を修正すること。 他 ※当事者なし。</p>
<p>10</p>	<p>研究課題番号：<u>2013-258</u></p> <p>研究責任者： 木下寛也（東病院）</p> <p>研究課題名： がん患者の進行・再発期から継続した介護者コホートの予備的研究</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>条件付承認（確認者：飛内委員長）</u> &lt;委員会意見&gt; 以下の修正内容の確認をもって承認する。 ・ 計画書、説明文書とも、研究対象に関する規定を修正すること。 ※当事者なし。</p>
<p>11</p>	<p>研究課題番号：<u>2013-311</u></p> <p>研究責任者： 笠松高弘（中央病院）</p> <p>研究課題名： JCOG1203 上皮性卵巣癌の妊孕性温存治療の対象拡大のための非ランダム化検証的試験</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>承認</u> ※当事者である田村研治委員、柴田大朗委員は本審議及び採決に参加していない。</p>

<p>12</p>	<p>研究課題番号：<u>2013-190</u>  研究責任者： 中島健（中央病院）  研究課題名： ミスマッチ修復タンパク質の発現異常を示す大腸がんの臨床病理学的特徴の把握とそれによる遺伝性大腸癌（リンチ症候群）疑い患者の絞り込みの有用性の検討  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>条件付承認（確認者：飛内委員長）</u>  &lt;委員会意見&gt;  以下の修正内容の確認をもって承認する。  ・ 結果の開示に関する研究実施計画書の記載は、実際に行おうとしていることに即して記載すること。  ※当事者である吉田輝彦委員は本審議及び採決に参加していない。</p>
<p>重篤な有害事象報告</p>	<p>2014年1月30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（2件）、他機関で発生した重篤な有害事象について、研究者より説明がなされ、その後、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。  審議結果：承認（1課題2件）</p>
<p>その他の審議事項</p>	<p>特になし。</p>
<p>報告事項：研究計画の新規・変更申請に関する審査・判定結果、他 計71課題（73件）</p>	
<p>迅速審査 （新規申請）</p>	<p>迅速審査により承認された新規申請課題19課題（19件）について報告された。  <u>研究課題番号：2013-138</u>  研究責任者：石井源一郎（東病院臨床開発センター）  研究課題名：p-N2肺扁平上皮癌の原発巣および転移巣における病理組織所見による再発予測因子の検討  <u>研究課題番号：2013-144</u>  研究責任者：小貫恵理佳（中央病院）  研究課題名：術後再発肺がん患者の外来治療における対処行動  <u>研究課題番号：2013-191</u>  研究責任者：金光幸秀（中央病院）  研究課題名：大腸癌腹膜播種の客観的評価方法に関する多施設共同前向き観察研究  <u>研究課題番号：2013-200</u>  研究責任者：布施望（東病院）  研究課題名：トラスツズマブ併用化学療法を受けたHER2陽性の切除不能進行・再発胃癌における、HER2の予後因子、予測因子および化学療法の耐性機序の検討</p>

<p><u>研究課題番号：2013-207</u> 研究責任者：前島亜希子（中央病院） 研究課題名：ホジキンリンパ腫および未分化大細胞リンパ腫における CD30/ultraView および CD30/OptiView の臨床性能試験</p> <p><u>研究課題番号：2013-208</u> 研究責任者：加藤健（中央病院） 研究課題名：国立がん研究センターバイオバンク検体を利用した抗がん剤による希で重篤な薬物有害反応を来した 患者に対する遡及的薬理ゲノム学的臨床研究</p> <p><u>研究課題番号：2013-227</u> 研究責任者：松村保広（東病院臨床開発センター） 研究課題名：血中または尿中フィブリン分解産物の解析および診断への応用</p> <p><u>研究課題番号：2013-228</u> 研究責任者：伊丹純（中央病院） 研究課題名：JROSG12-2 日本人の頭頸部癌患者における Cetuximab を含む治療の観察研究</p> <p><u>研究課題番号：2013-243</u> 研究責任者：成田善孝（中央病院） 研究課題名：高齢者膠芽腫に対する MGMT メチル化を指標とした個別化治療多施設共同第Ⅱ相試験</p> <p><u>研究課題番号：2013-244</u> 研究責任者：谷内田真一（研究所） 研究課題名：メタゲノム解析を用いた大腸腫瘍ならびに炎症性腸疾患の発症メカニズムに関する研究</p> <p><u>研究課題番号：2013-245</u> 研究責任者：菱田智之（東病院） 研究課題名：肺高悪性度神経内分泌癌における幹細胞マーカーの発現と臨床的予後の関連について</p> <p><u>研究課題番号：2013-248</u> 研究責任者：落谷孝広（研究所） 研究課題名：ヒト脂肪組織由来間葉系幹細胞の肝疾患モデル動物に対する治療効果と動態の評価、並びに培養上清中 miRNA の解析</p> <p><u>研究課題番号：2013-249</u> 研究責任者：九嶋亮治（中央病院） 研究課題名：胃癌リンパ節転移陽性症例におけるサイトケラチン 19 発現の検討</p> <p><u>研究課題番号：2013-259</u> 研究責任者：石井源一郎（東病院臨床開発センター） 研究課題名：肺腺癌に対するプラチナベースの化学療法抗腫瘍効果に関与するバイオマーカーの探索</p> <p><u>研究課題番号：2013-266</u> 研究責任者：沖中敬二（中央病院） 研究課題名：血液培養から検出された肺炎桿菌の遺伝学的特徴と臨床像の関係に関する</p>
--

	<p>多施設研究</p> <p>研究課題番号：<u>2013-270</u> 研究責任者：石井源一郎（東病院臨床開発センター） 研究課題名：原発性肺癌における肺胞中隔内進展の病理組織学的特徴と予後</p> <p>研究課題番号：<u>2013-273</u> 研究責任者：酒井康之（東病院） 研究課題名：da vinci S/Si Surgical System によるロボット支援前立腺全摘に関する第II相臨床研究</p> <p>研究課題番号：<u>2013-291</u> 研究責任者：山田康秀（中央病院） 研究課題名：切除不能な進行・再発大腸癌の2次治療例を対象とした腫瘍組織を用いた効果予測因子および予後因子に関する探索的研究</p> <p>研究課題番号：<u>2013-293</u> 研究責任者：横田満（東病院） 研究課題名：漿膜下弾性板浸潤大腸癌の臨床病理像の検討</p>
<p>付議不要 (新規申請)</p>	<p>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 6 課題（6 件）について報告された。</p> <p>研究課題番号：<u>2013-261</u> 研究責任者：堀之内秀仁（中央病院） 研究課題名：局所進行非小細胞肺癌におけるリンパ節転移の部位と治療効果に関する研究</p> <p>研究課題番号：<u>2013-262</u> 研究責任者：松原伸晃（東病院） 研究課題名：乳がん術前化学療法前後における Ki-67 index の変化と 予後に関する後ろ向き研究</p> <p>研究課題番号：<u>2013-263</u> 研究責任者：文靖子（中央病院） 研究課題名：高齢婦人科がん患者における抗がん剤治療の忍容性調査</p> <p>研究課題番号：<u>2013-268</u> 研究責任者：斎藤豊（中央病院） 研究課題名：大腸 sessile serrated adenoma/polyp (SSA/P)における Narrow Band Imaging (NBI) 併用拡大内視鏡所見についての検討</p> <p>研究課題番号：<u>2013-278</u> 研究責任者：矢野友規（東病院） 研究課題名：がん患者に対する Direct 法による PEG の重篤な合併症についての検討</p> <p>研究課題番号：<u>2013-279</u> 研究責任者：野中哲（中央病院） 研究課題名：食道・胃内視鏡的粘膜下層剥離術（ESD）における麻酔科医による非挿管静脈麻酔の安全性と有用性に関する検討</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 21 課題（22 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><u>研究課題番号：19-022</u> 研究責任者：金井弥栄（研究所） 研究課題名：肝臓・胆道・膵臓がんにおける腫瘍増殖様式に関わる分子機構の解明</p> <p><u>研究課題番号：20-044</u> 研究責任者：平家勇司（早期・探索臨床研究センター） 研究課題名：造血幹細胞移植後の再発ハイリスク白血病患者に対する WT1 へpド`ワクチン療法 臨床第 I 相試験</p> <p><u>研究課題番号：2010-031</u> 研究責任者：吉田輝彦（研究所） 研究課題名：多層的疾患オミックス解析に基づく創薬標的の網羅的探索を目指した研究</p> <p><u>研究課題番号：2011-083</u> 研究責任者：齊藤真一郎（東病院） 研究課題名：腎機能低下症例に対する Cisplatin 至適投与法探索のための観察研究</p> <p><u>研究課題番号：2011-221</u> 研究責任者：山田康秀（中央病院） 研究課題名：JCOG1013 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</p> <p><u>研究課題番号：2011-222</u> 研究責任者：布施望（東病院） 研究課題名：JCOG1013 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</p> <p><u>研究課題番号：2012-034</u> 研究責任者：藤元博行（中央病院） 研究課題名：da vinci S/Si Surgical System によるロボット支援前立腺全摘に関する第Ⅱ 相臨床研究</p> <p><u>研究課題番号：2012-063</u> 研究責任者：平岡伸介（中央病院） 研究課題名：膵がん患者血中およびがん組織内でのアミノ酸の変化パターンに基付く膵 がんバイオマーカーの検索に関する前向き研究</p> <p><u>研究課題番号：2012-072</u> 研究責任者：津金昌一郎（がん予防・検診研究センター） 研究課題名：文部科学省科学技術戦略推進費による筑西次世代多目的コホート研究</p> <p><u>研究課題番号：2012-104</u> 研究責任者：木下寛也（東病院） 研究課題名：固形がん患者の呼吸困難に対するオキシコドンとモルヒネの有効性に関する 無作為化比較研究【CDR:Cancer Dyspnea Relief Trial】</p> <p><u>研究課題番号：2012-134</u> 研究責任者：小川朝生（東病院臨床開発センター） 研究課題名：身体・精神症状に関する自記式評価尺度 Edmonton Symptom Assessment</p>
---



<p style="text-align: center;">System revised (ESAS-r)日本語版の信頼性・妥当性に関する検討</p> <p><u>研究課題番号：2012-167</u> 研究責任者：櫻庭実（東病院） 研究課題名：微小血管吻合術後血栓形成の危険因子解析に関する多施設共同研究</p> <p><u>研究課題番号：2012-218</u> 研究責任者：桑田健（東病院） 研究課題名：病理組織画像を用いたリンパ節内転移がん細胞自動抽出法の開発</p> <p><u>研究課題番号：2012-241</u> 研究責任者：河本博（中央病院） 研究課題名：難治性神経芽腫に対する Valproic Acid (VPA) と 13-cis-RA(isotretinoin)併用療法 第 I b 試験</p> <p><u>研究課題番号：2012-351</u> 研究責任者：栗原美穂（東病院） 研究課題名：胸部食道がん患者と医師・看護師連携による術後機能回復促進プログラム（STEP プログラム）の Feasibility study</p> <p><u>研究課題番号：2012-353</u> 研究責任者：全田貞幹（東病院臨床開発センター） 研究課題名：局所進行頭頸部扁平上皮癌に対する導入化学療法（ドセタキセル+シスプラチン+セツキシマブ）と放射線療法及びセツキシマブ併用療法の第 II 相試験</p> <p><u>研究課題番号：2012-364</u> 研究責任者：中濱洋子（中央病院） 研究課題名：ANZGOG-0701 症状緩和のための化学療法が再発卵巣がん患者の症状をいかに改善するかプラチナ製剤抵抗性／不応性卵巣癌患者における緩和的化学療法の評価のための客観的効果および主観的症状改善の評価</p> <p><u>研究課題番号：2013-041</u> 研究責任者：堀之内秀仁（中央病院） 研究課題名：肺癌に対するシスプラチン併用化学療法における短時間輸液療法の多施設共同試験</p> <p><u>研究課題番号：2013-090</u> 研究責任者：浅村尚生（中央病院） 研究課題名：JCOG1211 胸部薄切 CT 所見に基づくすりガラス影優位の cT1N0 肺癌に対する区域切除の非ランダム化検証的試験</p> <p><u>研究課題番号：2013-091</u> 研究責任者：吉田純司（東病院） 研究課題名：JCOG1211 胸部薄切 CT 所見に基づくすりガラス影優位の cT1N0 肺癌に対する区域切除の非ランダム化検証的試験</p> <p><u>研究課題番号：2013-129</u> 研究責任者：岩崎基（がん予防・検診研究センター） 研究課題名：低塩調味料または家庭調味モニタリングによる減塩効果検討のための無作為化クロスオーバー比較試験－12 週間パイロットスタディ</p>
--

	<p>研究課題番号：G19-03</p> <p>研究責任者：河野隆志（研究所）</p> <p>研究課題名：肺腺腫の感受性に関わる遺伝子多型の研究</p>
付議不要 (変更申請)	<p>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> <p>研究課題番号：2012-329</p> <p>研究責任者：鈴木真也（東病院）</p> <p>研究課題名：頭頸部癌患者における Cetuximab による Infusion reaction の実態とリスク因子に関する研究</p> <p>研究課題番号：2012-330</p> <p>研究責任者：鈴木真也（東病院）</p> <p>研究課題名：頭頸部癌患者における Cetuximab 治療における皮疹対策としてのテトラサイクリン系抗菌薬のアドヒアランスと安全性に関する実態調査</p>
迅速審査 (実施状況報告)	<p>迅速審査により審査が行われた実施状況報告課題 5 課題（5 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：21-180</p> <p>研究責任者：田原信（東病院）</p> <p>研究課題名：局所進行頭頸部癌を対象とした S-1 の初回投与時と減量投与時の薬物動態の比較試験</p> <p>研究課題番号：2011-083</p> <p>研究責任者：齊藤真一郎（東病院）</p> <p>研究課題名：腎機能低下症例に対する Cisplatin 至適投与法探索のための観察研究</p> <p>研究課題番号：2011-083</p> <p>研究責任者：齊藤真一郎（東病院）</p> <p>研究課題名：腎機能低下症例に対する Cisplatin 至適投与法探索のための観察研究</p> <p>研究課題番号：2012-104</p> <p>研究責任者：木下寛也（東病院）</p> <p>研究課題名：固形がん患者の呼吸困難に対するオキシコドンとモルヒネの有効性に関する無作為化比較研究【CDR:Cancer Dyspnea Relief Trial】</p> <p>研究課題番号：2012-134</p> <p>研究責任者：小川朝生（東病院臨床開発センター）</p> <p>研究課題名：身体・精神症状に関する自記式評価尺度 Edmonton Symptom Assessment System revised (ESAS-r)日本語版の信頼性・妥当性に関する検討</p>
その他の報告事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>・終了した研究計画が 18 課題（19 件）報告された。</li> <li>・情報公開をする研究概要が 16 課題（16 件）報告された。</li> </ul>
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>・特になし</li> </ul>