

平成25年度第10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1月30日（木）16：00～18：34
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：伊藤芳紀、岩崎基、牛島俊和、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、森文子、吉田輝彦 外部委員：倉田雅子*、高田洋平*、樽井正義*、堀正孝* 欠席委員：伊藤雅昭、藤原康弘 出席委員数/全委員数：19/21名

審議課題：審議結果を含む主な議論の概要 計12課題（16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6課題（9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：2013-146/2013-147</p> <p>研究責任者： 小林幸夫（中央病院）/塚崎邦弘（東病院）</p> <p>研究課題名： JALSG T-ALL213-O 成人 precursor T細胞性急性リンパ性白血病に対する多剤併用化学療法による第Ⅱ相臨床試験</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（付帯意見つき）（確認者：大津副委員長）</u></p> <p><付帯意見></p> <p>研究実施計画書における以下の記載について、次回改訂時に修正、追記を検討すること。</p> <ul style="list-style-type: none"> ● 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 ● 代諾者を設けない場合、代諾者に関する記載を削除すること ● 公的研究費以外に企業などからの資金提供は無いことを記載すること ● ヘルシンキ宣言の情報を最新のものとする、他 <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>予定登録数について、説明文書と研究許可申請書の記載を、委員会での説明数と一致させること。</p> <p>※本課題審議の際の委員長職務は、あらかじめ委員長が指名した大津副委員長が代行し、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>

<p>3、4</p>	<p>研究課題番号：<u>2013-148/2013-149</u></p> <p>研究責任者： 小林幸夫（中央病院）/塚崎邦弘（東病院）</p> <p>研究課題名： JALSG Burkitt-ALL213 成人 Burkitt 白血病に対する多剤併用化学療法による第Ⅱ相臨床試験</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>承認（付帯意見つき）</u></p> <p><付帯意見></p> <p>研究実施計画書における以下の記載について、次回改訂時に修正、追記を検討すること。</p> <ul style="list-style-type: none"> ● 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 ● 遺伝カウンセリングの必要性及びその体制 ● 遺伝情報の開示に関する考え方、安全管理の方法 ● 利益相反（研究者等の関連組織との関わり） ● 重篤な有害事象及び不具合等が発生した際の報告手順（他機関への周知） ● 研究組織の記載について、最新の記載とすること ● ヘルシンキ宣言の情報を最新のものとすること、他 <p>※本課題審議の際の委員長職務は、あらかじめ委員長が指名した大津副委員長が代行し、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>
<p>5、6</p>	<p>研究課題番号：<u>2013-169/2013-170</u></p> <p>研究責任者： 小林幸夫（中央病院）/塚崎邦弘（東病院）</p> <p>研究課題名： JPLSG ALL-T11/JALSG T-ALL-211-U,ALL-T11 小児および若年成人における T 細胞性急性リンパ性白血病に対する多施設共同第Ⅱ相臨床試験</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>承認（付帯意見つき）</u></p> <p><付帯意見></p> <p>研究実施計画書における以下の記載について、次回改訂時に修正、追記を検討すること。</p> <ul style="list-style-type: none"> ● 遺伝カウンセリングの必要性およびその体制 ● 遺伝情報の開示に関する考え方 ● 利益相反の管理の方法（各施設の規定に則る旨） ● 臨床研究に関する倫理指針に基づく重篤な有害事象及び不具合等が

	<p>発生した際の報告手順（必要に応じた規制当局への報告）、他</p> <p>※本課題審議の際の委員長職務は、あらかじめ委員長が指名した大津副委員長が代行し、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>
7	<p>研究課題番号：<u>2013-195</u></p> <p>研究責任者： 角川康夫（中央病院）</p> <p>研究課題名： 大腸カプセル内視鏡検査時の服薬等の探索的検討</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>条件付承認（確認者：飛内委員長）</u> <委員会意見> 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></p> <ul style="list-style-type: none"> ● 「0.研究の概要」等に記載のある「CE マーク」の正式名称と意味を追記すること。 ● 「5.研究の運営体制」等で示している「判定委員」、「モニタリング委員」の役割を追記すること。 ● その他 <p>※当事者なし。</p>
8	<p>研究課題番号：<u>2013-255</u></p> <p>研究責任者： 中馬広一（中央病院）</p> <p>研究課題名： JCOG1306 高悪性度非円形細胞肉腫に対する adriamycin, ifosfamide による補助化学療法と gemcitabine, docetaxel による補助化学療法とのランダム化第 II/III 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> ※当事者である柴田委員は本審議及び採決に参加していない。 ※※本研究は JCOG バイオバンクプロジェクト（2013-069）に参加する。</p>
9	<p>研究課題番号：<u>2013-215</u></p> <p>研究責任者： 小島隆嗣（東病院）</p> <p>研究課題名： 進行食道がん・大腸がん患者を対象とした HSP105 由来ペプチドワクチンの第 I 相臨床試験</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>保留（継続審査）</u> <委員会意見> 以下の委員会意見をうけて、研究実施体制について再検討すること。</p> <ul style="list-style-type: none"> ● 資金源の記載が、研究実施計画書、説明同意文書いずれも不十分である。 ● データセンターの実施体制について再考が必要である。他 <p>※当事者なし。</p>
<p>重篤な有害事象報告</p>	<p>2013年12月19日以降、本日までに提出された安全性情報に関する報告3課題（4件）（他機関で発生した事例）について、研究者より説明がなされ、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：3課題4件いずれも承認 （うち1課題2件について、「予期しない臨床研究に関連する重篤な有害事象」にあたるため、厚生労働省に報告する。）</p>
<p>重大な不適合等に関する報告</p>	<p>2013年12月19日以降、本日までに提出された倫理指針に関する重大な不適合等の報告3課題（3件）について、研究者より報告内容の経緯が報告され、研究継続の適否、厚生労働省への報告の必要性等について審議した。</p> <p>審議結果：承認（当局報告、公開の必要性なし）</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 54 課題（56 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課題 24 課題（25 件）について報告された。</p> <p><u>研究課題番号：2013-122</u> 研究責任者：島田安博（中央病院） 研究課題名：標準治療に不応/不耐となった治癒切除不能大腸がんに対するレゴラフェニブ単剤療法の観察研究 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-155</u> 研究責任者：田村研治（中央病院） 研究課題名：保存検体を用いた PIK3CA または AKT 遺伝子異常の分析・評価法の検討 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-156</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：同種造血幹細胞移植後の免疫再構築の評価 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-180</u> 研究責任者：山田康秀（中央病院） 研究課題名：がんワクチン臨床試験被験者および健常者等の網羅的遺伝子解析</p>

<p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-185</u></p> <p>研究責任者：藤重夫（中央病院）</p> <p>研究課題名：造血幹細胞移植における栄養管理の最適化に関する研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-189</u></p> <p>研究責任者：佐藤哲文（中央病院）</p> <p>研究課題名：血行動態モニター・EV1000 クリティカルケアモニター有用性に関する調査</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-194</u></p> <p>研究責任者：藤原豊（中央病院）</p> <p>研究課題名：非小細胞肺癌術後化学療法の後方視的研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-198</u></p> <p>研究責任者：落合淳志（東病院臨床開発センター）</p> <p>研究課題名：腹膜播種巣における特異的な炎症反応に関する研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-199</u></p> <p>研究責任者：清水千佳子（中央病院）</p> <p>研究課題名：高齢者の乳癌・卵巣癌におけるタキサン誘発性末梢神経障害に関する SNPs 解析</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-209</u></p> <p>研究責任者：杉山栄里（東病院）</p> <p>研究課題名：EGFR 遺伝子変異陽性肺癌患者における EGFR チロシンキナーゼ阻害剤による有害事象の発症頻度と遺伝子多型に関する単施設研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-211</u></p> <p>研究責任者：加藤健（中央病院）</p> <p>研究課題名：進行再発大腸癌における KRAS minor, BRAF, NRAS, PIK3CA などのがん関連遺伝子変異のプロファイリングの多施設共同研究 GI screen 2013-01</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-212</u></p> <p>研究責任者：吉野孝之（東病院）</p> <p>研究課題名：進行再発大腸癌における KRAS minor, BRAF, NRAS, PIK3CA などのがん関連遺伝子変異のプロファイリングの多施設共同研究 GI screen 2013-01</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-216</u></p> <p>研究責任者：高山京子（東病院）</p> <p>研究課題名：骨転移に対する外来放射線治療を受ける肺癌患者の日常生活上の困難と</p>

	<p>その対処に関する研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-217</u></p> <p>研究責任者：加藤雅志（がん対策情報センター）</p> <p>研究課題名：がん対策における緩和ケアの評価に関する研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-218</u></p> <p>研究責任者：小林幸夫（中央病院）</p> <p>研究課題名：悪性リンパ種の発症、増殖に関する免疫機構の解明</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-219</u></p> <p>研究責任者：中島美文（東病院）</p> <p>研究課題名：院内研修『ベストプラクティス』の教育評価</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-220</u></p> <p>研究責任者：上野秀樹（中央病院）</p> <p>研究課題名：免疫染色法を用いた切除不能進行膵がん（局所進行又は転移性）に対する Gemcitabine 療法 / S-1 療法 / Gemcitabine + S-1 併用療法の有効性の比較 検証研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-221</u></p> <p>研究責任者：金光幸秀（中央病院）</p> <p>研究課題名：大腸癌治癒切除後の予後予測ノモグラムの開発</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-223</u></p> <p>研究責任者：本田一文（研究所）</p> <p>研究課題名：口腔がん組織検体を用いたバイオマーカー開発および新規治療標的分子の 検索</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-224</u></p> <p>研究責任者：濱田哲暢（早期・探索臨床研究センター）</p> <p>研究課題名：進行膵癌に対してゲムシタビンとエルロチニブによる併用療法中の皮疹発 現部と正常皮膚の皮膚組織内での薬物濃度の画像化に関する研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-229</u></p> <p>研究責任者：濱田哲暢（早期・探索臨床研究センター）</p> <p>研究課題名：上皮成長因子受容体（EGFR）遺伝子変異陰性の既治療進行・再発非小細 胞肺癌非喫煙例に対するアムルピシン(AMR) + エルロチニブ(ERL)療法の 安全性と有効性の検討 - Phase II Study - （TORG1320）</p> <p>判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2013-231</u></p>
--	---

	<p>研究責任者：金光幸秀（中央病院） 研究課題名：大腸癌治癒切除術施行症例における術中腹腔洗浄細胞診の有用性に関する多施設共同前向き研究 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2013-234</u></p> <p>研究責任者：金光幸秀（中央病院） 研究課題名：家族性大腸腺腫症(FAP)に関する後方視的多施設研究 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2013-236</u></p> <p>研究責任者：福田隆浩（中央病院） 研究課題名：GVHD 予防法に抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリンを用いた graft-versus-host 方向 HLA 一抗原不適合血縁者からの造血幹細胞移植療法の多施設共同第 II 相試験 判定結果：承認 <u>研究課題番号：2013-241</u></p> <p>研究責任者：藤井誠志（東病院臨床開発センター） 研究課題名：食道がん組織検体を用いた臨床病理学的研究 判定結果：承認</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 7 課題（7 件）について報告された。</p> <p><u>研究課題番号：2013-213</u> 研究責任者：高橋真由美（東病院） 研究課題名：外来化学療法を受ける患者・家族に対する抗がん剤曝露対策指導の評価</p> <p><u>研究課題番号：2013-214</u> 研究責任者：田中まり（東病院） 研究課題名：頭頸部化学放射線治療における胃瘻造設に関する研究</p> <p><u>研究課題番号：2013-226</u> 研究責任者：高橋進一郎（東病院） 研究課題名：肉眼的胆管内腫瘍栓を伴う肝細胞癌における手術治療の意義の検討</p> <p><u>研究課題番号：2013-239</u> 研究責任者：菱田智之（東病院） 研究課題名：肺癌術後 oligo-recurrence 症例の後方視的研究</p> <p><u>研究課題番号：2013-240</u> 研究責任者：菱田智之（東病院） 研究課題名：85 歳以上超高齢者肺癌手術成績の後方視的研究</p> <p><u>研究課題番号：2013-252</u> 研究責任者：吉尾浩太郎（中央病院） 研究課題名：前立腺がんの放射線治療に関する研究</p> <p><u>研究課題番号：2013-253</u> 研究責任者：吉尾浩太郎（中央病院） 研究課題名：気管・気管支がんの放射線治療に関する研究</p>

迅速審査 (変更申請)	<p>迅速審査により審査が行われた変更申請課題 17 課題 (18 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：17-109</u> 研究責任者：河野隆志 (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><u>研究課題番号：19-007</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：抗がん治療を積極的には勧められない状況について話し合う際の患者-医療者間のコミュニケーションに関する研究 判定結果：承認</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スクリ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 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：21-172</u> 研究責任者：大江裕一郎 (東病院) 研究課題名：進行非小細胞肺癌に対するプラチナ製剤を含む併用化学療法後の TS-1 維持療法の第 2 相試験 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2010-249</u> 研究責任者：大江裕一郎 (東病院) 研究課題名：高齢者局所進行非小細胞肺癌に対するカルボプラチン、TS-1 併用化学療法、同時胸部放射線治療の第 1/2 相試験 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2011-044</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：多目的コホートにおいて収集された試料等を用いた、多層的オミックス技術の活用によるがん予防など健康持続のための包括的研究 判定結果：承認</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：2011-165</u> 研究責任者：伊丹純 (中央病院) 研究課題名：悪性腫瘍病期診断における 18F-BPA PET/CT の有用性に関する探索的研究実施計画書 判定結果：承認</p> <p><u>研究課題番号：2012-045</u></p>
------------------------	--

<p>研究責任者：谷内田真一（研究所）</p> <p>研究課題名：メタボローム解析によるがんの早期診断バイオマーカーの開発</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-119</u></p> <p>研究責任者：設楽紘平（東病院）</p> <p>研究課題名：Oxaliplatin, bevacizumab(BV)を含む初回化学療法不応の KRAS 野生型進行・再発結腸・直腸癌に対する FOLFIRI+Panitumumab (Pmab) 併用療法 vs FOLFIRI+BV 併用療法のランダム化第Ⅱ相試験及び治療感受性・予後予測因子の探索的研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-137</u></p> <p>研究責任者：田原信（東病院）</p> <p>研究課題名：JCOG1008 局所進行頭頸部扁平上皮癌術後の再発ハイリスク患者に対する 3-Weekly CDDP を同時併用する術後補助化学放射線療法と Weekly CDDP を同時併用する術後補助化学放射線療法に関するランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-147</u></p> <p>研究責任者：笠松高弘（中央病院）</p> <p>研究課題名：思春期女性への HPV ワクチン公費助成開始後における子宮頸癌の HPV16/18 陽性割合の推移に関する長期疫学研究（第Ⅰ期；2012年4月-2019年12月）</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-174</u></p> <p>研究責任者：沖中敬二（中央病院）</p> <p>研究課題名：同種造血幹細胞移植後患者における 13 価肺炎球菌コンジュゲートワクチン複数回接種の有効性及び安全性の評価</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-224</u></p> <p>研究責任者：井垣弘康（中央病院）</p> <p>研究課題名：JCOG1109 臨床病期 IB/II/III 食道癌(T4 を除く)に対する術前 CF 療法/術前 DCF 療法/術前 CF-RT 療法の第Ⅲ相比較試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-225</u></p> <p>研究責任者：大幸宏幸（東病院）</p> <p>研究課題名：JCOG1109 臨床病期 IB/II/III 食道癌(T4 を除く)に対する術前 CF 療法/術前 DCF 療法/術前 CF-RT 療法の第Ⅲ相比較試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-323</u></p> <p>研究責任者：後藤功一（東病院）</p> <p>研究課題名：縦隔リンパ節転移を有する IIIA 期 N2 非小細胞肺癌に対する術前の化学放</p>
--

	<p>射線療法と手術を含む trimodality 治療の実施可能性試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-009</u></p> <p>研究責任者：山田康秀（中央病院）</p> <p>研究課題名：進行固形癌患者を対象とした RO4987655 に関連するバイオマーカーの探索的検討</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2013-031</u></p> <p>研究責任者：山下卓也（中央病院）</p> <p>研究課題名：本邦の同種造血幹細胞移植後長期生存成人患者における Quality of Life に関する調査研究</p> <p>判定結果：承認</p>
<p>迅速審査 (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 6 課題（6 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>15-069</u></p> <p>研究責任者：温泉川真由（中央病院）</p> <p>研究課題名：GOG#175 早期卵巣癌に対するカルボプラチン(AUC6)とパクリタキセル 175mg/m² 21 日間隔 3 サイクル後低用量パクリタキセル 40mg/m²/週投与群とカルボプラチン(AUC6)とパクリタキセル 175mg/m² 21 日間隔 3 サイクル後経過観察群との無作為比較第 III 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>17-105</u></p> <p>研究責任者：温泉川真由（中央病院）</p> <p>研究課題名：GOG#0209 III/IV 期または再発の子宮体癌患者におけるドキシソルビシン/シスプラチン/パクリタキセル+G-CSF 療法とカルボプラチン/パクリタキセル療法のランダム化第 III 相試験</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>21-017</u></p> <p>研究責任者：佐竹光夫（東病院）</p> <p>研究課題名：最新型 320 列面検出器 CT(Aquilion ONE)のがん臨床における有用性を評価するための探索的研究</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-013</u></p> <p>研究責任者：田原信（東病院）</p> <p>研究課題名：頭頸部癌に対する遺伝子解析による治療効果予測の検討</p> <p>判定結果：承認</p> <p>研究課題番号：<u>2012-128</u></p> <p>研究責任者：軒原浩（中央病院）</p> <p>研究課題名：高齢者 IIIb/IV 期非扁平上皮非小細胞肺癌に対する Pemetrexed + Carboplatin 併用 + Pemetrexed 逐次維持療法の多施設共同第 I / II 相試験</p> <p>判定結果：承認</p>

	<p>研究課題番号：<u>2012-305</u></p> <p>研究責任者：牛島俊和（研究所）</p> <p>研究課題名：食道がん、胃がん、大腸がん、乳がん、神経芽細胞腫のジェネティック、 及びエピジェネティックな変化の研究</p> <p>判定結果：承認</p>
その他の報告事項	<ul style="list-style-type: none">・終了した研究計画が 22 課題（22 件）報告された。・情報公開をする研究概要が 12 課題（12 件）報告された。
特記事項	<ul style="list-style-type: none">・特になし