

平成28年度遺伝子解析研究倫理審査委員会審議一覧(H29. 3. 31現在)

遺16	研究課題	所属	研究責任者	職名	承認日	備考
変01	重症高トリグリセリド血症の遺伝子解析	内分泌代謝学部門	石橋 俊	教授	H28. 6. 2	変更申請
変02	標準的な一次治療であるプラチナ製剤/タキサン製剤併用化学療法とペバシズマブ（化学療法との併用及び維持療法）による治療を受けた進行（FIGO IIIB-IV期）高悪性度漿液性又は類内膜卵巣癌、卵管癌又は腹膜癌患者を対象にolaparibをプラセボと比較するランダム化、二重盲検、第III相試験	産科婦人科学講座	藤原 寛行	教授	H28. 6. 2	変更申請
001	造血器腫瘍及び固形腫瘍におけるゲノムおよびエピゲノム異常の網羅的解析	血液学部門	神田 善伸	教授	H28. 6. 9	
変03	MicroRNAの網羅的解析による妊娠高血圧腎症と早産の病態解明・発症予知	産科婦人科学講座	高橋 宏典	学内講師	H28. 6. 16	変更申請
変04	日本人一般住民における循環器疾患発症に関するコホート研究：JMS II コホート研究	地域医療学センター 地域医療学部門	石川 鎮清	学内教授	H28. 6. 24	変更申請
002	多発性骨髄腫の進展・増悪における細胞・遺伝学的特性に関する研究	分子病態治療研究センター 幹細胞制御研究部	黒田 芳明	助教		
変05	家族性血小板異常症の遺伝子解析研究	血液学部門	佐藤 一也	学内講師	H28. 6. 16	変更申請
003	メタボリック症候群と腸内細菌叢の相互作用に影響する個人差の解明に向けた遺伝子解析研究	分子病態治療研究センター 人類遺伝学研究部	岩本 禎彦	教授	H28. 7. 12	
変06	遺伝性または孤発性痙性対麻痺と脊髄小脳変性症の遺伝子解析研究	神経内科学部門	嶋崎 晴雄	講師	H28. 7. 20	変更申請
変07	RAS遺伝子(KRAS/NRAS遺伝子)野生型で化学療法未治療の切除不能進行再発大腸癌患者に対するmFOLFOX6+ペバシズマブ併用療法とmFOLFOX6+パニツムマブ併用療法の有効性及び安全性を比較する第III相無作為化比較試験における治療感受性、予後予測因子の探索的研究 Exploratory analysis of biomarkers in PARADIGM study	臨床腫瘍部	藤井 博文	学内教授	H28. 7. 20	変更申請
変08	「抗EGFR抗体薬パニツムマブ投与歴のあるKRAS遺伝子野生型の切除不能進行・再発大腸癌に対する三次治療におけるパニツムマブ再投与の第II相試験」におけるバイオマーカー研究【JACCRO CC-09AR】	臨床腫瘍部	藤井 博文	学内教授	H28. 7. 20	変更申請
変09	膵癌・乳癌・卵巣癌・前立腺癌いずれかの家族歴を有する、または、乳癌・卵巣癌・前立腺癌いずれかの既往歴を有する、遠隔転移を伴う膵癌を対象としたゲムシタピン/オキサリプラチン療法(GEMOX療法)の多施設共同第II相試験(FABRIC study)付随研究 家族歴を有する膵癌患者における生殖細胞系列変異に関する研究	臨床腫瘍部	藤井 博文	学内教授	H28. 7. 20	変更申請
変10	包括的ゲノム解析による分子生物学的疾患プロフィールの作成	総合医学第2	鈴木 浩一	講師	H28. 7. 20	変更申請
変11	肺腫瘍のゲノミクス解析	統合病理学部門	仁木 利郎	教授	H28. 8. 1	変更申請
変12	肺癌組織におけるチロシンキナーゼ型受容体ならびにKRASの遺伝子異常の検討	統合病理学部門	仁木 利郎	教授	H28. 8. 1	変更申請
変13	肺癌の遺伝子異常とその生物学的意義の解析	統合病理学部門	仁木 利郎	教授	H28. 8. 1	変更申請
004	小児固形腫瘍観察研究	総合医学第1講座	市橋 光	教授	H28. 11. 4	
005	脂質異常症における遺伝学的検討	地域医療学センター 地域医療学部門	小谷 和彦	学内教授	H28. 8. 16	

平成28年度遺伝子解析研究倫理審査委員会審議一覧(H29. 3. 31現在)

遺16	研究課題	所属	研究責任者	職名	承認日	備考
006	再生医療等製品開発のためのヒト皮下脂肪組織採取に関する研究	形成外科学部門	吉村 浩太郎	教授	H28. 7. 20	
変14	低出生体重児のストレス反応とグルココルチコイドレセプター遺伝子DNAメチル化解析	小児科学	河野 由美	学内教授	H28. 9. 5	変更申請
007	非特異性多発性小腸潰瘍症に関する遺伝子変異の検索	総合医学第1講座	鷲原 規喜	助教	H28. 11. 4	
008	成長障害における遺伝的要因の探索	小児科学	田島 敏広	教授	H28. 10. 6	
変15	肺癌における増殖シグナル受容体カスケードの異常と遺伝子多型の解析	総合医学第1	土橋 洋	准教授	H28. 9. 5	変更申請
変16	細胞老化における臓器障害と心血管予後のメカニズム	循環器内科学部門	江口 和男	学内教授	H28. 9. 5	変更申請
変17	大腸がんにおけるRas遺伝子変異と核内シグナルのクロストークの解析	構造生化学部門	多胡 憲治	学内講師	H28. 9. 28	変更申請
変18	肺癌の遺伝子異常とその生物学的意義の解析	統合病理学部門	仁木 利郎	教授	H28. 10. 31	変更申請
変19	発達遅滞・てんかんをきたす疾患遺伝子の解析および病態研究	小児科学	小坂 仁	教授	H28. 10. 31	変更申請
変20	RET融合遺伝子等の低頻度の遺伝子変化陽性肺癌の臨床病理学的、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	総合医学第1	渡辺 恭孝	助教	H28. 10. 31	変更申請
変21	Peutz-Jeghers症候群における <i>LKB1/STK11</i> 遺伝子変異と悪性腫瘍罹患率・ポリープ増大速度の関連性の検討	消化器内科学部門	坂本 博次	学内講師	H28. 11. 28	変更申請
変22	生活習慣と泌尿器科疾患の遺伝環境表現型関連	泌尿器科学部門	高山 達也	准教授	H28. 11. 28	変更申請
009	脂質異常症における遺伝学的検討	地域医療学センター 地域医療学部門	小谷 和彦	学内教授	H28. 11. 28	変更申請
010	ランゲルハンス細胞組織球症の臨床経過に関連する遺伝的因子の同定を目的とした全ゲノム関連解析	とちぎ子ども医療センター小児科	森本 哲	学内教授	H28. 12. 9	
011	肺動脈性肺高血圧における遺伝子変異の有無と重症度との関連性の解析	とちぎ子ども医療センター小児科	多賀 直行	准教授	H28. 12. 12	
変23	包括的ゲノム解析による分子生物学的疾患プロフィールの作成	総合医学第2	鈴木 浩一	学内准教授	H28. 12. 22	変更申請
変24	包括的遺伝子変異検査システム(MINtS)構築研究(NEJSG 021A study)	呼吸器内科学部門	萩原 弘一	教授	H28. 12. 22	変更申請
012	Viable Cancer Xenograft (VCX) / NOGマウスモデルを用いたゲノミクス、トランスクリプトミクス解析によるがん⇄微小環境間相互作用分子の探索的研究	総合医学第1	千々和 剛	講師	H29. 2. 23	
変25	MicroRNAの網羅的解析による妊娠高血圧腎症と早産の病態解明・発症予知	産科婦人科学講座	高橋 宏典	学内講師	H28. 2. 3	変更申請
013	神経線維腫症1型の発症に関わる遺伝子発現変化の解析	構造生化学部門	多胡 憲治	学内講師	H29. 2. 23	
014	再生医療等製品開発のためのヒト皮下脂肪組織採取に関する研究	形成外科学部門	吉村 浩太郎	教授	H29. 2. 3	変更申請
変26	発達遅滞・てんかんをきたす疾患遺伝子の解析および病態研究	小児科学	小坂 仁	教授	H28. 2. 8	変更申請

平成28年度遺伝子解析研究倫理審査委員会審議一覧(H29. 3. 31現在)

遺16	研究課題	所属	研究責任者	職名	承認日	備考
015	網羅的融合遺伝子検索に基づく新しい治療標的の同定	産科婦人科学	竹井 裕二	准教授	H29. 3. 30	
016	EGFR遺伝子変異陽性肺癌患者におけるMUC4遺伝子多型とEGFR-TKIによるILD発症との相関性を検証するためのコホート内ケースコントロールスタディ	呼吸器内科学部門	萩原 弘一	教授	H29. 3. 17	
変27	関節リウマチに対する生物学的製剤の有効性を予測するSNPの解析	アレルギー膠原病学部門	簗田 清次	教授	H29. 2. 23	変更申請
017	先天性内分泌疾患の分子病態解明に関する研究	とちぎ子ども医療センター小児泌尿器科	中井 秀郎	教授	H29. 3. 16	
018	悪性黒色腫における免疫応答解析に基づくがん免疫療法予測診断法の確立	皮膚科学	前川 武雄	学内准教授	H29. 3. 23	
019	食道原発神経内分泌癌 (NEC) におけるマイクロRNA発現プロファイルを用いた分子生物学的サブクラスの同定と治療効果予測分子マーカーセットの探索	消化器外科学部門	佐田 尚宏	教授	H29. 3. 17	
変28	高リスク成人骨髄異形成症候群を対象としたアザシチジン投与方法に関する臨床第Ⅲ相試験－検体集積事業に基づく遺伝子解析研究を含む－	血液学部門	翁 家国	講師	H29. 2. 23	変更申請
変29	RAS遺伝子 (KRAS/NRAS遺伝子) 野生型で化学療法未治療の切除不能進行再発大腸癌患者に対するmFOLFOX6+ペバシズマブ併用療法とmFOLFOX6+パニツムマブ併用療法の有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相無作為化比較試験における治療感受性、予後予測因子の探索的研究 Exploratory analysis of biomarkers in PARADIGM study	臨床腫瘍部	藤井 博文	学内教授	H29. 3. 14	変更申請
020	腎移植ドナー生検組織中のKlotho mRNAの調査	腎臓外科学部門	木村 貴明	病院講師	H29. 4. 7	
021	眼科多因子疾患の疾患感受性遺伝子に関する研究	眼科学	高橋 秀徳	講師	H29. 4. 10	
022	性分化疾患・性成熟疾患・生殖機能障害における遺伝的原因の探索	とちぎ子ども医療センター小児泌尿器科	中井 秀郎	教授	H29. 4. 10	
変30	妊娠におけるmicroRNA発現様式の解析	産科婦人科学講座	大口 昭英	学内教授	H29. 3. 30	変更申請
変31	妊娠初期胎盤におけるmicroRNA発現様式の解析	産科婦人科学講座	大口 昭英	学内教授	H29. 3. 30	変更申請
変32	妊娠中の胎盤由来の血漿マイクロRNAの正常域の設定と妊娠高血圧症候群発症例での血漿マイクロRNAの動態	産科婦人科学講座	大口 昭英	学内教授	H29. 3. 30	変更申請
023	全身治療歴のある進行性肝細胞癌患者を対象とし、2次治療としてのMK-3475をBest Supportive Careと比較する第Ⅲ相試験 (KEYNOTE-240) における、将来の生物医学研究	消化器内科学部門	森本 直樹	学内准教授	H29. 5. 22	
変33	HER2陽性乳癌に対する術前トラスツズマブ+化学療法におけるKi-67indexを用いた治療選択研究 - ランダム化第Ⅱ相試験	一般外科学部門	藤田 崇史	准教授	H29. 3. 30	変更申請
024	網羅的遺伝子解析を用いた骨髄増殖性腫瘍の病態解明と診断治療法の開発	血液学部門	大嶺 謙	准教授	H29. 4. 10	
変34	RAS遺伝子 (KRAS/NRAS遺伝子) 野生型で化学療法未治療の切除不能進行再発大腸癌患者に対するmFOLFOX6+ペバシズマブ併用療法とmFOLFOX6+パニツムマブ併用療法の有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相無作為化比較試験における治療感受性、予後予測因子の探索的研究 Exploratory analysis of biomarkers in PARADIGM study 臨床研究実施計画書番号：Panitumumab-4004	総合医学第2	鈴木 浩一	准教授	H29. 4. 27	変更申請

平成28年度遺伝子解析研究倫理審査委員会審議一覧(H29. 3. 31現在)

遺16	研究課題	所属	研究責任者	職名	承認日	備考
025	内分泌代謝疾患の新規感受性・原因遺伝子の探索と病態の解明	総合医学第1	原 一雄	教授	H29. 5. 22	
026	新しい補体検査システムの構築による補体関連疾患の包括的登録と治療指針確立	血液学部門	畑野 かおる	学内講師	H29. 5. 22	
027	腎移植患者におけるCYP3A5遺伝子多型と腎機能の関連性	腎臓外科学部門	八木澤 隆	教授	H29. 5. 22	
028	腎移植患者におけるFcγR遺伝子多型と腎機能の関連性	腎臓外科学部門	八木澤 隆	教授	H29. 5. 22	
変35	iPS細胞を用いた血友病の診断と治療技術の開発	病態生化学部門	大森 司	准教授	H29. 4. 27	変更申請
変36	高リスク成人骨髄異形成症候群を対象としたアザシチジン投与方法に関する臨床第Ⅲ相試験－検体集積事業に基づく遺伝子解析研究を含む－	血液学部門	翁 家国	講師	H29. 4. 27	変更申請
変37	遺伝性及び孤発性痙性対麻痺に関する多施設共同大規模遺伝子解析研究	神経内科学部門	嶋崎 晴雄	学内准教授	H29. 4. 27	変更申請
変38	不飽和脂肪酸代謝と解毒機構に関する遺伝子解析	分子病態治療研究センター 人類遺伝学研究部	岩本 禎彦	教授	H29. 4. 27	変更申請
変39	内臓脂肪蓄積と血圧脈派波形に関する遺伝子解析研究	分子病態治療研究センター 人類遺伝学研究部	岩本 禎彦	教授	H29. 4. 27	変更申請
変40	タイにおけるメタボリック症候群の集団遺伝解析	分子病態治療研究センター 人類遺伝学研究部	岩本 禎彦	教授	H29. 4. 27	変更申請