

臨床研究 令和元年8月現在

当院では医療の向上のため、倫理審査委員会での承認の下さまざまな臨床研究を行っております。
臨床研究への不参加の表明、途中での同意の撤回などのご希望がございましたらお申し出ください。

No.	研究課題名
1	日本成人心臓血管外科手術データベース(研究略称:JACVSD)
2	一般社団法人National Clinical Database(日本臨床データベース機構:略称NCD)への手術・治療情報登録によるデータベース事業参加
3	本邦におけ心血管インターベーション(抹消血管カテーテル治療:EVT/非冠動脈心疾患:SHD)の実態調査(J-EVT/SHD)
4	StageⅢ結腸癌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療法における5-FU系抗がん剤およびオキサリプラチン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(ACHIEVE Trial)
5	『StageⅢ結腸癌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療法における5-FU系抗がん剤およびオキサリプラチン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』の付随研究(ACHIEVE Trial付随研究)
6	再発危険因子を有するハイリスクStageⅡ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(略称:ACHIEVE-2 Trial)
7	治癒切除不能進行・再発大腸癌に対する一次治療としてのカベシタピン/LV5FU2+ペバシズマブ療法後のXELOX/FOLFOX+ペバシズマブ併用療法の他施設共同ランダム化第Ⅲ相臨床試験における治療効果予測分子生物学的機構の探索的研究(略称:C-prime(C)Study … C-Cubed Study付随研究)
8	IgA腎症におけるメサングウム領域IgG沈着の有無からみた臨床経過の差異の検討
9	ST上昇型急性心筋梗塞患者におけるエベロリムス溶出性コバルトクロムステント(CoCr-EES;XIENCE Xpedition,Alpine)の早期および遠隔期の臨床成績の比較に関する他施設レジストリー(略称:XIENCE STEMI Registry)
10	実臨床におけるUltimaster薬剤溶出ステント(DES)の安全性及び有効性に関する他施設前向き観察研究(略称:e-Ultimasterレジストリー)
11	重症心不全に対する両心室ペーシングによる心臓再同期療法(CRT)後の遠隔期生存率についての検討
12	ヒト難治性皮膚潰瘍の病態解析
13	3D-OCTシステムを用いた冠動脈分岐病変に対するPCIの前向き観察研究(略称:Japanese 3D-OCT Bifurcation Registry)
14	フルデンシュトレーム・マクログロブリン血症(WM)における遺伝子異常の検討と、その鋭敏な検出方法の開発
15	慢性好中球性白血病の遺伝子異常
16	維持透析患者に発症したエリスロポエチン抵抗性貧血の原因究明
17	慢性心不全患者におけるダントロレンの予後および心室性不整脈に与える効果と安全性を評価する他施設ランダム化2重盲検試験(略称:SHO-IN Trial)
18	切除可能境界隣癌に対する術前化学療法に関する他施設共同前向き観察研究
19	切除不能・進行再発胃癌を対象とした2次治療例におけるWeekly nab-Paclitaxel+Ramucirumab併用療法の有用性を検討する第Ⅱ相臨床試験
20	一般社団法人日本脳神経外科学会データベース研究事業(Japan Neurosurgical Database)
21	日本不整脈心電学会 カテーテルアブレーション症例全例登録プロジェクト(J-ABLレジストリ)
22	StageⅢ結腸癌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療法における5-FU系抗がん剤およびオキサリプラチン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(ACHIEVE Trial)
23	終末期における意志決定の代理人制度の法制化についてのアンケート調査
24	我が国における心臓植込み型デバイス治療の登録調査(略称:New JCDTR)
25	当院におけるテイコプラニンの投与設計の評価と低トラフ値のリスク因子の検討
26	麻疹、風疹、水痘、ムンプスワクチンの再接種時期の検討