

新規審査依頼書

倫理審査委員会

東北大学病院臨床研究倫理委員会 委員長 殿

研究責任（代表）者

（研究機関名） 産婦人科

（所属・職名） 埼玉医科大学・医師

（氏名） 高井 泰

下記の研究の実施の適否について、審査を依頼いたします。

記

研究課題	思春期・若年がん患者等を対象とした日本がん・生殖医療登録システムによる治療成績解析
研究の予定期間	研究実施許可日 ～ 西暦 2031年 03月
研究の区分	<input type="checkbox"/> 介入あり <input checked="" type="checkbox"/> 介入なし <input type="checkbox"/> 侵襲あり <input type="checkbox"/> 軽微な侵襲あり <input checked="" type="checkbox"/> 侵襲なし
ヒトゲノム解析	<input checked="" type="checkbox"/> 非該当 <input type="checkbox"/> 該当
多機関共同研究該当性	<input type="checkbox"/> 単機関研究 <input checked="" type="checkbox"/> 多機関共同研究

（多機関共同研究の場合は以下を記載）

研究代表者	<input checked="" type="checkbox"/> 申請者が研究代表者 <input type="checkbox"/> 申請者以外が研究代表者
一括審査	<input checked="" type="checkbox"/> 一括審査を依頼する <input type="checkbox"/> 一括審査を依頼しない

（多機関共同研究の一括審査を依頼する場合のみ以下を記載）

審査対象機関数等*1	<input checked="" type="checkbox"/> 全部一括審査（審査対象：全190機関） <input type="checkbox"/> 一部一括審査
審査対象機関の研究体制	<input checked="" type="checkbox"/> 研究機関要件確認書により確認（要件確認書は倫理審査委員会に提出） <input type="checkbox"/> 研究機関要件確認書の委員会提出はしないが、審査対象機関が研究実施に必要な体制を整備していることを研究代表者が確認済み*2

添付資料一覧

資料名	作成年月日	版表示
■ヒトを対象とした医学系の研究、及び臨床応用についての倫理審査申請書（※自動作成）		
■研究計画書	西暦2025年08月19日	2025ver. 1
■研究計画書別紙：研究機関一覧*3	西暦2025年12月05日	
■説明文書、同意文書*3	西暦2025年08月19日	2025ver. 1
■情報公開文書*3	西暦2025年08月19日	2025ver. 1
<input type="checkbox"/> 補償の概要（ <input type="checkbox"/> 説明文書に含む）*3		
<input type="checkbox"/> 医薬品等の概要を記載した書類*3		
<input type="checkbox"/> 安全性情報の取り扱いに関する手順書（ <input type="checkbox"/> 研究計画書に含む）*3		
<input type="checkbox"/> モニタリングに関する手順書（ <input type="checkbox"/> 研究計画書に含む）*3		
■研究機関要件確認書、研究者等リスト*6（機関数：190）	西暦2025年09月10日	
■その他*7		
資料3_新指針の旧JOFR同意書_同意撤回書共通ひな型ver. 1_20250819	西暦2025年08月19日	ver. 1
資料7_旧JOFRアセント文書小学生用ver. 1_20250819	西暦2025年08月19日	2025 ver. 1
資料8_新指針の旧JOFRアセント文書中学生用清書版ver. 1_20250819	西暦2025年08月19日	ver. 1
資料9_妊孕性温存療法研究促進事業20250819	西暦2025年08月19日	
資料10_旧JOFRと新JOFR_20250819	西暦2025年08月19日	
旧JOFR登録に関する倫理申請の中央一括審査に関するご案内		
アンケート用紙および同意書		

埼玉_旧JOFR_多機関共同研究の学外倫理審査依頼許可書20250825	西暦2025年08月25日	
新指針への移行に関するレター-20251224_修正	西暦2025年12月24日	
旧JOFR自機関審査から一括審査へ移行する施設一覧20251225_修正	西暦2025年12月25日	
■研究者等リストの受講日が`有効期限範囲内`である機関一覧_修正		

*1: 本委員会での審査する研究機関の範囲を記載する。多機関共同研究において、全ての参加機関の一括した審査を依頼する場合は「全部一括審査」を、一部の参加機関が自機関審査を行うなどにより全ての参加機関の審査を依頼しない場合は「部分一括審査」を選択すること。

*2: 一括審査を実施する場合であって、研究代表者が審査対象となる研究機関が当該研究を実施する体制が整備されていることをあらかじめ確認している場合にチェックする（研究代表者が各機関の要件の確認を行うために研究機関要件確認書を使用し、委員会に提出しない場合を含む）。

*3: 作成した場合に限る。 *5: 複数機関分提出する場合には、記載しない。

*6: 一括審査を行う場合に限る。 *7: 該当する資料がある場合には、「その他」をチェックするとともに資料名を記載する。

注) 本書式は研究責任（代表）者が作成し、倫理審査委員会委員長に提出する。

注) 添付資料一覧は、添付する資料名をチェックするとともに、それを特定するために必要な作成年月日及び（又は）版表示を記載する。