

小児科 過去に行われていた臨床研究

| 整理番号 | 課題名 |
|------|--|
| | JPLSG疫学研究を利用した、リンパ腫症例の前方視的分子データベースの作成および病態解析研究 |
| | 小児急性骨髄性白血病（AML）初回骨髄再発例および寛解導入不能例に対するFludarabineを含む寛解導入療法の有効性と安全性を検討する多施設共同第II相臨床試験（AML-R11） |
| 31 | 小児リンパ芽球型リンパ腫stage I / IIに対する多施設共同後期第II相臨床試験（LLB-NHL03） |
| 167 | 乳児期発症の急性リンパ性白血病に対するリスク層別化治療の有効性に関する多施設共同第II相臨床試験（MLL10） |
| 173 | 一過性骨髄異常増殖症（TAM）に対する多施設共同観察研究（TAM-10） |
| 194 | 若年性骨髄単球性白血病（JMML）に対する静注用Bu+L-PAM前処置法による同種造血幹細胞移植第II相臨床試験（JMML-11） |
| 205 | 小児難治性T細胞性急性リンパ性白血病に対するネララビン、フルダラビン、エトポシドを用いた寛解導入療法第I / II相臨床試験（ALL-RT11） |
| 215 | 小児ランゲルハンス細胞組織球症（LCH）に対するリスク別臨床研究（JPLSG LCH-12） |
| 230 | 小児B前駆細胞性急性リンパ性白血病に対する多施設共同第II相および第III相臨床試験（JPLSG ALL-B12） |
| 233 | 小児B前駆細胞性急性リンパ性白血病に対する多施設共同第II相および第III相臨床試験（JPLSG ALL-B12）および、小児における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（JPLSG ALL-T11）付随研究 多層性オミックス情報に基づく小児白血病の創薬標的候補探索研究 |
| 234 | 小児B前駆細胞性急性リンパ性白血病に対する多施設共同第II相および第III相臨床試験（JPLSG ALL-B12）および、小児における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（JPLSG ALL-T11）付随研究 ゲノム情報に基づく小児白血病の創薬標的候補探索研究 |
| 244 | 生殖細胞系DNAを用いた小児急性リンパ性白血病疫学研究 |
| 254 | 小児フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病(Ph+ALL)に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用化学療法の第II相臨床試験（ALL-Ph13） |

小児科 過去に行われていた臨床研究

| 整理番号 | 課題名 |
|------|--|
| 271 | 第一再発小児急性リンパ性白血病標準リスク群に対する第III相国際共同臨床試験 IntReALL SR 2010におけるQOL (Quality of life) アンケート調査 |
| 281 | 重症および最重症再生不良性貧血患者に対するウサギ抗胸腺細胞グロブリン (サイモグロブリン, Genzyme) の前方視的ランダム化用量比較多施設共同研究 (APBMT AAWG-01) |
| 296 | 「急性リンパ性白血病の日本人小児におけるチオプリン等の薬物代謝に関する薬理学的および分子生物学的検討」 ALL-B12付随研究 |
| 298 | 小児急性前骨髄球性白血病に対する多施設共同第II相臨床試験 (JPLSG-AML-P13) |
| 314 | IntReALL SR2010付随研究 再発ALL臨床検体バイオバンク化に関する研究 |
| 324 | ダウン症候群に発症した小児急性骨髄性白血病の微小残存病変検索の実施可能性とその有用性を探索するパイロット試験 (JPLSG AML-D11) |
| 330 | 分子遺伝学的完全寛解を達成した小児慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害薬中止試験 (STKI-14) |
| 344 | 標準的化学療法を行った進行期小児リンパ芽球性リンパ腫の予後因子探索を主目的とした多施設共同試験 (JPLSG-ALB-NHL-14) |
| 363 | 第一再発小児急性リンパ性白血病に対するリスク別臨床研究 (ALL-R08) |
| 366 | 小児慢性期慢性骨髄性白血病 (CML) に対する多施設共同観察研究 (CML-08) |
| 369 | 再発および寛解導入不能小児ALL に対する前方視的観察研究および再発および寛解導入不能小児ALL 試料を用いた基礎研究 (ALL-R14) |
| 381 | 非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) が疑われる児の「aHUSの診断・全国調査研究」への参加と、それに伴う遺伝子検査について |
| 384 | 小児高リスク成熟B細胞性腫瘍に対するリツキシマブ追加LMB化学療法の安全性と有効性の評価を目的とした多施設共同臨床試験 (B-NHL-14) |
| 391 | IntReALL SR 2010 付随研究 アスパラギナーゼの薬物動態学的、薬力学的解析に関する研究 |
| 399 | 非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) が疑われる児の「aHUSの診断・全国調査研究」への参加と、それに伴う遺伝子検査について |

小児科 過去に行われていた臨床研究

| 整理番号 | 課題名 |
|------|---|
| 400 | 非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS)が疑われる児の遺伝子検査について |
| 415 | 骨髄不全患者を対象としたHLA-Aアレル欠失血球の検出 (多施設共同研究) |
| 452 | 小児がん患者の支持療法 (感染対策、食事・栄養管理) に関するJCCG参加施設における現状調査研究 |
| 454 | 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-JPLSG ALL-T11/JALSG T-ALL-211-U- (ALL-T11) |
| 455 | 小児急性骨髄性白血病を対象とした初回寛解導入療法におけるシタラビン投与方法についてランダム化比較検討、および寛解導入後早期の微小残存病変の意義を検討する多施設共同シームレス第II-III相臨床試験 (AML-12) |
| 471 | 治療不応性最重症再生不良性貧血に対する、移植後大量シクロホスファミド併用HLA半合致移植 |
| 477 | 小児造血幹細胞移植における早期DICの実態についての観察研究 (DIC-SCT15) |
| 493 | 国内の小児血友病A患者を対象とした遺伝子組換え血液凝固第VIII因子Fc融合タンパク質 (rFVIII-Fc) 製剤の有用性を検討する多施設観察研究 (FACTs) |
| 498 | ビタミンD欠乏の有無が川崎病発症・経過に影響を与えるかを探索するための観察研究 |
| 526 | 小児急性骨髄性白血病の治療による認知発達への影響について |
| 530 | 小児死亡事例に関する登録・検証システムの確立に向けた実現可能性の検証に関する全国版後方視的調査 (2014-2016年) |
| 557 | 急性リンパ性白血病における分子遺伝学的検査の意義と実行可能性を検証するための多施設共同前向き観察研究 (ALL-18) |
| 569 | 小児再発・難治性急性白血病に対する低用量抗胸腺細胞免疫グロブリンを用いたT細胞充満HLAハプロ移植の多施設共同単群非盲検試験 (Haplo-SCT16) |
| 596 | Down症候群患者における白血病発症の分子機構に関する研究 |
| 598 | がん対策の進捗管理のための患者体験調査 (小児版) |

小児科 過去に行われていた臨床研究

| 整理番号 | 課題名 |
|------|--|
| 623 | 血友病保因者の実態調査 |
| 628 | 小児急性リンパ性白血病患者における治療効果・副作用の発現とDNA中薬物代謝濃度の関連性に関する検討 |
| 630 | 当院に緊急搬送された航空機内発症アナフィラキシー症例から考える発症予防と対応 |
| 631 | 開設から2年経過した外傷フォローアップ外来の検証 |
| 632 | 救急外来を受診した小児がん経験者の診療に関する検討 |
| 639 | 測定法の違いによる尿蛋白値の差の検討 |
| 673 | 胎便関連性腸閉塞症に対するガストログラフィン®胃内注入・注腸後の甲状腺機能異常についての検討 |
| 723 | 日本における血液疾患患者を対象とするCOVID-19罹患状況、予後に関する横断研究 (JSH-COVID19-20) (小児科) |
| 729 | 入院中の高校生がん患者に対する教育支援の取り組みと成果 |
| 732 | SARS-COV2感染後の小児多系統炎症性症候群および川崎病における病態・治療反応性を説明するサイトカイン動態の網羅的スクリーニング解析 |
| 748 | 長期入院を経験した子どもの困りごとと心の健康に関する研究 |
| 775 | 小児白血病治療中発症の虫垂炎についての検討 (仮題) |
| 784 | 一過性骨髄異常増殖症 (TAM) の肝障害・肝不全に関する臨床的要因を検討する後方視的調査研究 |