NIPTに係る臨床研究に関する初回報告書

はじめに

こども家庭審議会科学技術部会の下に設置された「NIPT等の出生前検査に関する専門委員会」（令和４年度までは、厚生労働省厚生科学審議会科学技術部会の下に設置）において、NIPTの臨床研究について議論を重ね、令和６年３月に「NIPTの臨床研究における課題と対応（見解）」（以下「見解」という。)が取りまとめられました。見解の中では、臨床研究の実施に係る透明性の確保等の観点から、研究実施施設の倫理審査委員会の審査及び研究実施施設の長の許可を得られた場合は、研究者より、日本医学会に設置されている出生前検査認証制度等運営委員会（以下「運営委員会」という。）へ臨床研究の概要等の報告を行うこととされており、更に、研究終了後等、研究の適切な段階においても、研究者より同委員会への報告を求めております。

　研究者の方々におかれましては、本報告書や報告書（2回目以降）を用いて、運営委員会に対して研究の概要や進捗等のご報告をお願いいたします。

【施設名】

【研究代表者】

* 連絡先Tell : E-mail :

【研究題名】

【研究期間】

【次回報告の目安】

例）. 研究結果取りまとめ時点 (〇年〇月頃)

【研究概要】

※目的、研究計画・方法を計1,000字以上で記載

* 倫理委員会より臨床研究の申請が承認されたことを証明する書類、関連学会への申請書、各学会からの意見書のコピー、研究概要をパワーポイント2枚以内にまとめた資料を添えてください。

【備考欄】

 報告書作成日：　　　　　　年　　　月　　　日

研究責任者：