NIPTに係る臨床研究に関する報告書（2回目以降）

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、本報告書を用いて、運営委員会に対して下記の内容に関する研究の進捗（結果）等のご報告をお願い致します。なお、報告書の内容について、運営委員会よりお問い合わせさせていただく場合もございますので、ご理解の程何卒よろしくお願いいたします。

【施設名】

【研究代表者】

【研究題名】

【研究期間】

【初回報告日】

【研究概要】

※研究経過、あるいは研究結果を500字以上1,000字以内で記載

【今後の報告予定について】

* 1, 2 いずれかに〇を付けてください。

1, 本臨床研究は終了/中止（中止の場合は理由を記載してください。）

※研究を終了する場合は、初回報告書において提出いただいた研究概要のパワーポイント資料を更新する形で、研究の目的、研究計画・方法、研究結果を2枚以内にまとめて提出をお願いします。

2, 本臨床研究は継続 ⇒ 次回報告の目途：

【備考欄】

報告書作成日：　　　　　　年　　　月　　　日

研究責任者：