

日本小児血液・がん学会  
会員 各位

いつも本学会の活動にご協力いただきありがとうございます。  
JSPHO ニュース第 96 号をご送付申し上げます。  
是非、ご一読ください。

\*\*\*\*\*

◆◆日本小児血液・がん学会最新情報◆◆

(1)【再掲】2022 年度「専門医」新規申請「本登録受付期間」のお知らせ  
本登録受付期間は、2022 年 5 月 1 日(日)から 2022 年 5 月 31 日(火)となりますので、必要書類のご準備をお願いいたします。

必要書類の郵送提出がない場合には、申請の受付は完了となりません。

必ず提出してください。

また、オンラインによる一次登録がないと本登録できませんのでご注意ください。

専門医新規申請につきましては、下記 URL をご参照ください。

<https://www.jspho.org/activity/specialist02.html>

<本件についてのお問合せ>

日本小児血液がん学会 専門医制度事務局:senmoni\_jspho@asas-mail.jp

(2)【再掲】2022 年の定時社員総会を下記日程で開催いたします。  
評議員の先生方はご予約をお願いいたします。

[JSPHO 定時社員総会]

日時:2022 年 7 月 1 日(金) 15:00~17:00

開催方式:WEB

※詳細は後日のご案内となります。

(3)【再掲】クラウドファンディング【元気にな〜れ こどもたち】プロジェクトが、4 月 9 日よりスタ

ートいたしました。

このプロジェクトは、水谷修紀先生を代表として、小児がん治療や研究開発に関わる5つの団体（日本小児血液・がん学会、日本小児がん研究グループ、国立成育医療研究センター、日本癌学会、国立がん研究センター）が協力して行うプロジェクトです。

小児がん「ドラッグラグ」緩和をめざして、目標額1000万円でメディア等活用した啓発活動などに充当する計画です。

詳しくは、以下リンクより、ぜひご確認ください。

[https://readyfor.jp/projects/Getwell\\_BeHappy\\_Children](https://readyfor.jp/projects/Getwell_BeHappy_Children)

（終了予定日：2022年05月31日（火）23:00）

(4)【再掲】日本学術振興会より、日本学術振興会有志賞 受賞候補者推薦についてご案内がございました。

日本学術振興会有志賞 受賞候補者推薦依頼

応募の詳細、応募書類などは下記 URL よりご確認ください。

<https://www.jsps.go.jp/j-ikushi-prize/yoshiki.html>

【学会推薦への応募につきまして】

学会推薦枠応募締め切り：2022年5月13日（金）必着

書類提出方法：応募書類はPDF データでメールにて事務局までご提出願います（[jspho@asas-mail.jp](mailto:jspho@asas-mail.jp)）。

(5)日本医学会事務局からのお知らせ

・令和4年4月18日付にて、厚生労働省医政局地域医療計画課医療安全推進・医務指導室より、「最近の医療安全施策に関する動画資料について」

最近の医療安全施策に関する動画資料について（周知依頼）

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_8b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_8b.pdf)

関連 URL は下記の通りです：動画資料

<https://www.youtube.com/watch?v=IKKP0gaW3eE>

・令和4年3月31日付にて、厚生労働省医政局長より、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則及び臨床研究法施行規則の一部を改正する省令の施行について」

第13号依頼文書

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_7a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_7a.pdf)

再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則及び臨床研究法施行規則の一部を改正する省令の施行について

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_7b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_7b.pdf)

関連 URL は下記の通りです。

<https://www.mhlw.go.jp/content/000923198.pdf>

・令和 4 年 3 月 31 日付にて、厚生労働省医政局研究開発振興課より、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律に基づく再生医療等提供計画及び臨床研究法に基づく実施計画の提出等について」

依頼文書 220427\_2

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_6a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_6a.pdf)

再生医療等の安全性の確保等に関する法律に基づく再生医療等提供計画及び臨床研究法に基づく実施計画の提出等について

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_6b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_6b.pdf)

・令和 4 年 3 月 31 日付にて、厚生労働省医政局研究開発振興課より、「再生医療等提供計画等の記載要領等の改訂について」

依頼文書 220427\_1.pdf

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_5a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_5a.pdf)

再生医療等提供計画等の記載要領等の改訂について.pdf

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_5b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_5b.pdf)

関連 URL は下記の通りです。

<https://www.mhlw.go.jp/content/000923224.pdf>

・令和 4 年 3 月 31 日付にて、文部科学省研究振興局ライフサイエンス課生命倫理・安全対策室、厚生労働省大臣官房厚生科学課、厚生労働省医政局研究開発振興課、経済産業省商務・サービスグループヘルスケア産業課より、「仮名加工情報である医療情報のみを用いて行うAI画像診断機器等の開発・研究等への生命・医学系指針の適用等について」

依頼文書 220427\_3

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_4a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_4a.pdf)

仮名加工情報である医療情報のみを用いて行うAI画像診断機器等の開発・研究等への生命・医学系指針の適用等について

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_4b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_4b.pdf)

関連 URL は下記の通りです。

<https://www.mhlw.go.jp/content/000922490.pdf>

・臨床研究法の対象となる臨床研究等の事例集について(その1)等の改訂について  
依頼文書 220427\_4.pdf

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_3a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_3a.pdf)

臨床研究法の対象となる臨床研究等の事例集について(その1)等の改訂について

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_2b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_2b.pdf)

・令和4年3月31日付にて、厚生労働省医政局長より、  
「再生医療等の安全性の確保等に関する法律」、「再生医療等の安全性の確保等に関する法律  
施行令」及び「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則」の取扱いについて」及び  
「臨床研究法施行規則の施行等について」の一部改正について」  
第14号依頼文書(1)

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_2a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_2a.pdf)

「再生医療等の安全性の確保等に関する法律」、「再生医療等の安全性の確保」

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_2b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_2b.pdf)

関連 URL は下記の通りです。

<https://www.mhlw.go.jp/content/000923218.pdf>

・令和4年3月31日付にて、厚生労働省子ども家庭局長より、「ヒト受精胚に遺伝情報改変技術等を用いる研究に関する倫理指針」及び「ヒト受精胚の作成を行う生殖補助医療研究に関する倫理指針」の一部改正について

通知(ゲノム編集・ART 指針改正).pdf

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_1b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_1b.pdf)

「ヒト受精胚に遺伝情報改変技術等を用いる研究に関する倫理指針」及び「ヒト受精胚の作成を行う生殖補助医療研究に関する倫理指針」の一部改正について(周知依頼)

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502\\_1a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220502_1a.pdf)

<関連 URL は以下のとおりです>

<https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/hokabunya/kenkyujigyou/i-kenkyu/index.html>

・厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長より、「オマリズマブ(遺伝子組換え)製剤の

最適使用推進ガイドライン(季節性アレルギー性鼻炎)の一部改正について」

【写】令和4年4月1日付け薬生薬審発0401第3号(別添付き)\_都道府県宛て

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_8a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_8a.pdf)

オマリズマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(季節性アレルギー性鼻炎)の一部改正について(周知依頼)

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_8b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_8b.pdf)

令和4年4月1日付け薬生薬審発0401第5号\_医学会宛て

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_8c.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_8c.pdf)

関連 URL は下記の通りです。

<https://www.mhlw.go.jp/hourei/doc/tsuchi/T220401I0140.pdf>

・日本医学会より、4月6日に日本医師会と共に記者会見を行った「ゲノム情報による不当な差別や社会的不利益の防止についての共同声明について」

220301\_共同声明\_最終版

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_7.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_7.pdf)

・厚生労働省医政局総務課医療安全推進室長ならびに厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長より、「医療事故情報収集等事業第68回報告書の公表について」

第4号依頼文書

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_6a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_6a.pdf)

【通知】日本医学会あて

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_6b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_6b.pdf)

【別添1】第68回報告書のご案内

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_6c.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_6c.pdf)

【別添2】第68回報告書抽出ページ

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_6d.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_6d.pdf)

関連 URL は下記の通りです。

<https://www.med-safe.jp/>

・厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課, 厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課, 厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課より、「医薬品横断的なコンパニオン診断を目的とする体外診断用医薬品等の取扱いに関する質疑応答集(Q&A)について」

第6号依頼文書

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_5a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_5a.pdf)

(3)-2 日本医学会様宛て事務連絡

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_5b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_5b.pdf)

(写し)(1)-2 医薬品横断的なコンパニオン診断を目的とする体外診断用医薬品等の取扱いに関する質疑応答集(Q&A)について

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_5c.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_5c.pdf)

関連 URL は下記の通りです。

<https://www.mhlw.go.jp/hourei/doc/tsuchi/T220401I0040.pdf>

・厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課より、「令和 4 年度診療報酬改定に伴う最適使用推進ガイドラインの取扱いについて」

【日本医学会】R4 診療報酬改定に伴う最適 GL(抗 PD-1・PD-L1 抗体)の読替え事務連絡

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_4a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_4a.pdf)

令和 4 年度診療報酬改定に伴う最適使用推進ガイドラインの取扱いについて(周知依頼)

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_4b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_4b.pdf)

関連 URL は以下のとおりです。

<https://www.mhlw.go.jp/hourei/doc/tsuchi/T220404I0060.pdf>

・令和 4 年 3 月 31 日付にて，厚生労働省医政局医事課政策統括官付参事官付人口動態・保健社会統計室より，「令和 4 年度版死亡診断書(死体検案書)記入マニュアルについて」

第 8 号依頼文書

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_3a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_3a.pdf)

令和 4 年度版死亡診断書(死体検案書)記入マニュアルについて

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_3b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_3b.pdf)

関連 URL は以下のとおりです。

<https://www.mhlw.go.jp/toukei/manual/>

・令和 4 年 4 月 1 日付にて，厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課より，「特定臨床研究で得られた試験成績を医薬品の承認申請に利用する場合の留意点・考え方の例示について」

第 7 号依頼文書

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_2a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_2a.pdf)

特定臨床研究で得られた試験成績を医薬品の承認申請に利用する場合の留意点・考え方の例

示について

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_2b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_2b.pdf)

関連 URL は以下のとおりです。

<https://www.mhlw.go.jp/hourei/doc/tsuchi/T220404I0160.pdf>

・令和 4 年 4 月 1 日付にて、独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長より、「MID-NET の利活用に関するガイドラインの一部施行について」

MID-NET の利活用に関するガイドラインの一部施行について(周知依頼)

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_1b.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_1b.pdf)

薬機発第 0401005 号 MID-NET の利活用に関するガイドラインの一部施行について

[https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422\\_1a.pdf](https://www.jspho.org/files/oshirase/20220422_1a.pdf)

関連 URL は以下の通りです。

<https://www.pmda.go.jp/safety/mid-net/0003.html#3>

#### (6)【再掲】疾患登録アセント文書の公開

<20 歳未満に発症する血液疾患と小児がんに関する疫学研究> (学会疾患登録) 第 4 版につきまして、この度、新たに当研究計画の施設倫理審査承認を得た施設は、その承認書を学会事務局へご提出ください。

今回、アセント文書(高学年用および低学年用)を作成し、学会研究審査委員会の承認されましたので、HP に掲載致しました。

・アセント文書(低学年用)

([https://www.jspho.org/files/touroku/20210202/assent\\_tei.pdf](https://www.jspho.org/files/touroku/20210202/assent_tei.pdf))

・アセント文書(高学年用)

([https://www.jspho.org/files/touroku/20210202/assent\\_kou.pdf](https://www.jspho.org/files/touroku/20210202/assent_kou.pdf))

・学会審査承認書(アセント文書)

([https://www.jspho.org/files/touroku/20210202/syoninsyo\\_assent.pdf](https://www.jspho.org/files/touroku/20210202/syoninsyo_assent.pdf))

すでに当研究計画書第 4 版の施設倫理審査承認を得ている施設におかれましては、アセント文書追加の変更申請を各施設の体制に従って行っていただきますようお願いいたします。

また、これから施設倫理審査を新規申請する施設は、アセント文書も含めて倫理審査を実施くださいますようお願い申し上げます。

\*\*\*\*\*

発行：一般社団法人 日本小児血液・がん学会 社会・広報委員会

配信：一般社団法人 日本小児血液・がん学会 事務局

※本メールは発信専用アドレスからの配信のため、本メールへの返信をこちらで受信することはできません。