

# 別紙 1

厚生労働科学研究費補助金  
難治性疾患等政策研究事業

間質性膀胱炎の患者登録と  
診療ガイドラインに関する研究

令和 3 年～令和 5 年度 総括研究報告書

研究代表者 本間 之夫

令和 6 (2024) 年 5 月

# 目次

## 1. 総括研究報告

間質性膀胱炎の患者登録と

診療ガイドラインに関する研究……1～7

(資料1) レジストリ解析結果…8～35

(資料2) 班会議資料……36

(資料3) AIモデル論文……37～43

(資料4) AIアプリ資料……44

(資料5) 病理組織診断スコアリングシステム…45～52

(資料6) 研究班ホームページ…53

(資料7) 患者教育用書籍……54

厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業)

総括研究報告書

間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

研究代表者 本間 之夫

東京大学医学部附属病院 届出診療医 (出向)

日本赤十字社医療センター 名誉院長

研究要旨：オールジャパン体制で間質性膀胱炎患者のレジストリ登録を行い、指定難病である間質性膀胱炎（ハンナ型）の実態把握とともに、人工知能や病理組織診断を応用した診断精度の向上と難病認定・重症度診断基準の妥当性について再検証を行う。

研究分担者

研究者名	研究施設	職名
本間之夫	東京大学・医学部附属病院	病院診療医 (出向)
巴ひかる	東京女子医科大学・足立医療センター	教授
柿崎秀宏	旭川医科大学・医学部	教授
松尾朋博	長崎大学・病院	講師
小川輝之	信州大学・医学部	准教授
舛森直哉	札幌医科大学・医学部	教授
三井貴彦	山梨大学・医学部	教授
新美文彩	東京大学・医学部附属病院	届出研究員
野宮明	関東労災病院・泌尿器科	部長
秋山佳之	東京大学・医学部附属病院	講師
前田大地	金沢大学・医薬保健研究域医学系	教授
大塚篤史	浜松医科大学・医学部	准教授
千葉博基	北海道大学・北海道大学病院	助教
鳥本一匡	奈良県立医科大学・医学部	准教授
古田昭	東京慈恵会医科大学・医学部	准教授
松川宜久	東海国立大学機構・名古屋大学医学部附属病院	講師
金城真実	杏林大学・医学部	講師

A 研究目的

間質性膀胱炎・膀胱痛症候群 (Interstitial cystitis/bladder pain syndrome: IC/BPS) は、膀胱痛、膀胱不快感、頻尿などの特有の症状を呈する原因不明の

疾患で、日常生活に著しい支障をきたす。病型としては、膀胱内にハンナ病変のあるハンナ型 IC (HIC) と、ハンナ病変のない膀胱痛症候群 (Bladder Pain Syndrome: BPS) の 2 亜型に分類される。ハンナ病変とは、膀胱鏡所見における特有の膀胱粘膜の発赤部位である。2015 年には HIC が指定難病に認定された。

本疾患についてのガイドラインは、2019 年に日本泌尿器科学会・日本間質性膀胱炎研究会から、2008 年に欧州泌尿器科学会から、2011 年にアメリカ泌尿器科学会から発行されている。わが国を含む東アジアの泌尿器科医によるガイドラインも 2020 年に改訂・発行されている。また、本邦におけるガイドラインも、本研究班の主導で改定を同年に行った。しかし、これらのガイドラインの間は診断基準や分類基準が異なり、高い推奨度を有する治療法を提示するまで至っていない。

診断における問題としては、ハンナ病変の診断は検査者間の変動が大きく、病理所見を含めた HIC の診断法を標準化する必要がある。

治療法では、HIC に対するハンナ病変の電気焼灼の手技が施設や医師によって異なり、殆どの治療法は高いエビデンスがなく、診療や治療の実態も明確でない。病態およびエビデンスに基づいた標準治療の確立が喫緊の課題である。

我々の研究班はH28～29年度の厚生労働省科学研究補助費（以下厚労科研）に採択と同時に発足した。まずは本邦における正確な患者把握を行うことを目標とし、全国規模のオンライン患者レジストリシステムを構築し、登録を軌道に乗せた。順調に登録患者数を増やしており、適切な間質性膀胱炎患者のデータベースを作成することを目標として継続している。国内推定患者（2,000人）の半数以上の症例が蓄積したところで解析を行い、上記の不明点を明らかにして現行の指定難病の診断基準の適正評価および最新の科学的知見に基づいた診療ガイドラインの改定を行うことを目的としている。

それと同時に今まで重要視されてこなかった患者および国民、更には一般臨床医に対する啓発活動を行うことも目的とした。

そのために、①患者データベースへの登録数の増加をまず行い、これで得られたデータをもとに、②ハンナ病変の確定方法の標準化と精度向上、③重症度判定の標準化、④診療ガイドラインの update、を行うことを研究課題とし、これまでに活動を継続している。

年次計画としては、2021（R3）年度はデータベースの登録患者数の増加、および患者・研究班用のホームページの update を行う。ハンナ病変の診断については、人工知能における画像診断支援システムの開発に着手する。2022（R4）年度はデータベースの登録継続及び中間解析を行う。また、病理組織診断スコアリングシステムの開発にも着手し、将来的には人工知能によるハンナ病変内視鏡画像診断支援システムと統合させた診断システムの開発を目指す。2022年（R5）には、内視鏡画像診断支援システムツールの一般公開や、診療ガイドラインの update を計画する。

本疾患の全国規模のデータベースは本邦だけでなくアジアでも前例がなく、これを用いて客観的事実に基づいてガイドラインを作成・update するという点で、独創性が高い。

期待される成果としては、間質性膀胱炎の診断基準、特に病型診断の標準化・精緻化が人工知能や病理組織診断を応用することで可能となり、重症度判定の客観性も担保される。また、データベース解析により患者の症状・困窮度、治療成績などの実態が明らかになる。その結果、将来的には、間質性膀胱炎の的確な分類による診断・治療・研究が可能となる。厚生労働行政においては、間質性膀胱炎の病型別による難病の指定範囲の妥当性や指定基準の明確化を図ることができ、より適正な難病に対する施策が可能となるであろう。

又、全期間を通じてまた、患者および一般市民への啓発を行う。ホームページの拡充だけでなく、ガイドラインを準拠した内容をわかりやすくまとめ、一般市民向けの本を本年度に出版する。これにより患者教育および一般市民において著しいQOL低下の原因となる本疾患についての理解がより深まることが期待される。

## B. 研究方法

今年度の研究では、診断法および重症度の妥当性の解析を目指し、まず基礎資料として、①患者データベースの登録数の増加、②人工知能によるハンナ病変内視鏡診断支援システムの開発、③間質性膀胱炎病理組織診断スコアリングシステムの開発、を行った。

### ① レジストリ登録症例数の増加

本研究にて開発した間質性膀胱炎オンラインレジストリシステムへの登録は2017年8月より始動し、2023年度末に909例の症例登録を得た。今後もさらに登録を推進し、オンラインレジストリシステムへの登録数を目標登録数（1,000）まで増加させる。

## ② 人工知能によるハンナ病変内視鏡診断支援システムの開発

HIC と BPS の患者頻度分布は施設によって異なる。これは、主観的判断に頼る画像診断基準のばらつきを示唆する。多数症例でのハンナ病変画像を人工知能 (AI) による深層学習モデルにかけて、画像解析アルゴリズムを開発する。

## ③ 間質性膀胱炎病理組織診断スコアリングシステムの開発

多数症例の IC/BPS の膀胱粘膜生検の病理組織検討を行い、リンパ球浸潤、間質の浮腫・線維化、B 細胞系浸潤の程度、尿路上皮剥離の各項目を評価・スコアリングし、すでに発表している間質性膀胱炎組織診断クライテリア (Maeda D et al. PLoS One, 2015) の拡充と実装化を図る。

これら①～③の研究成果をもとに、難病指定範囲、重症度基準の妥当性の再評価を当該年度の目標とした。具体的には、蓄積された患者登録情報やハンナ病変診断精度を解析し、難病指定の範囲、HIC 重症度基準の妥当性を評価し、必要であれば順次提言を行う。

最終的には、国際的にも最大級となるデータベースを用いて、本邦における間質性膀胱炎・膀胱痛症候群の実態を把握する。患者の症状の実態から患者の困窮度が明らかとなり、治療方法の成績の実態からそれらの治療法の現実的な効果が明示される。

④全期間を通じて患者および一般市民への啓発を行うことを目的とし、研究班ホームページの拡充だけでなく、ガイドラインを準拠した内容をわかりやすくまとめ、一般市民向けの本を本年度に出版する。これにより患者教育および一般市民において著しい QOL 低下の原因となる本疾患についての理解がより深まることが期待される。

## \*倫理面への配慮\*

本研究は、難治性の間質性膀胱炎患者を対象とした研究であり、人を対象とする医学系研究に関する倫理指針に従って行う。

## C. 研究結果および D. 考察

本邦における、間質性膀胱炎患者の実態を把握する目的で、平成 27 年に日本間質性膀胱炎研究会主導で日本間質性膀胱炎研究会会員に対してアンケート調査を行った。これにより本邦で約 4,500 人程度の症例 (うち HIC:2,000 例) がアクティブに加療を受けていることが判明したが、実数を評価したのではなく、主治医の主観に基づいたアンケート調査であったため、今回の研究においては具体的な患者登録を行い、より正確な患者像を把握すること目標としている。

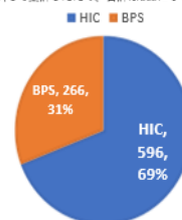
## ① レジストリ登録症例数の増加

前研究期間 (令和 4 年 11 月 30 日時点:754 名) より登録患者数は順調に増加した (令和 5 年 11 月 30 日時点:909 名)。本邦における本症候群罹患者数及びその実態を詳細に把握するため今後も関連学会を通じて患者登録の啓蒙活動を続ける。909 名のうち、解析が可能な 862 名のデータを用いて解析を行った。(資料 1)

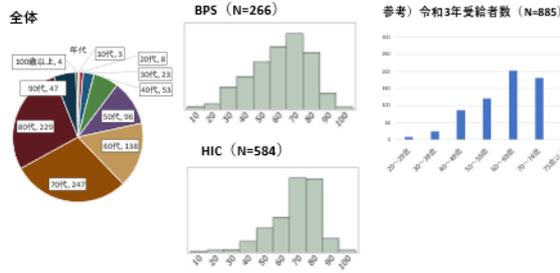
(図 1 性別および年齢)

## 病型分類

- 対象データ:2023年11月9日時点までに入力されたデータ
- 登録人数:間質性膀胱炎レジストリに登録された909名
- 分析対象:症例タイプ設問に回答のある862名
- ※欠損値を除外して集計したため、合計は862にならないことがある

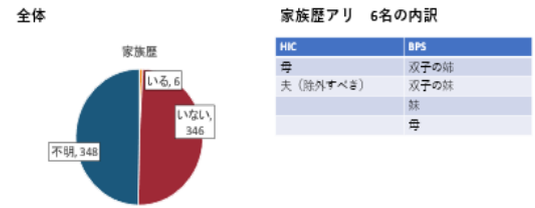


## 年代



(図3 家族歴の有無)

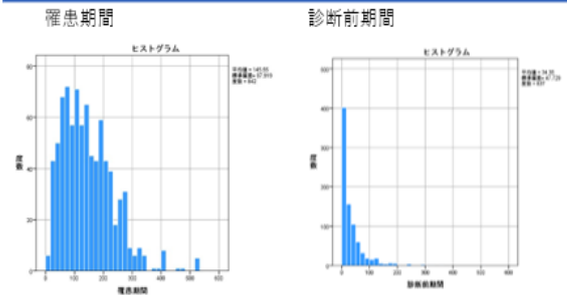
## 家族歴



0.7%に家族歴を認め、疾患発症の背景に遺伝的要因の存在が示唆される。

(図4 罹患期間)

## 罹患期間・診断前期間



研究期間の延長に伴い、罹患期間は徐々に延長する傾向にあるが、泌尿器科内での啓発やガイドライン普及が進んだ影響か、診断までに要する期間は前研究期間より短縮傾向である。

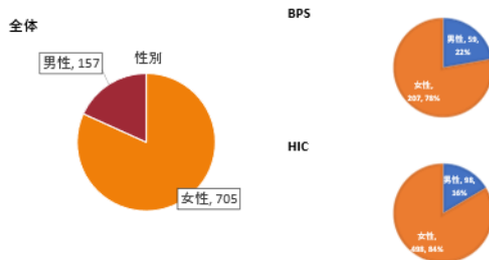
(図5 患者自覚症状：OSSI スコア)

## OSSI

	HIC(n=407)	BPS(n=131)	P value
OSSI Q1 (urge)	3.06 ± 1.72	2.59 ± 1.70	0.0066
OSSI Q2 (Daytime frequency)	4.07 ± 1.31	3.61 ± 1.38	0.0006
OSSI Q3 (Nighttime frequency)	3.91 ± 1.21	2.53 ± 1.42	< 0.0001
OSSI Q4 (Pain)	3.06 ± 1.26	3.01 ± 1.556	< 0.0001
OSSI total	14.65 ± 3.88	11.75 ± 3.81	< 0.0001

(図6 排尿日誌)

## 性差



女性優位の罹患率（80%以上）は世界共通の疫学的特徴である。

ハンナ型のほうがBPSと比較して年齢が高いことが特徴である。

(図2 既往症)

	全体(n=862)		男性(n=157)		女性(n=705)	
	n	%	n	%	n	%
過活動膀胱	94	10.9%	8	5.1%	86	12.2%
腹圧性尿失禁	5	0.6%	0	0.0%	5	0.7%
尿路結石	11	1.3%	5	3.2%	6	0.9%
尿路感染症	78	9.0%	11	7.0%	67	9.5%
骨盤臓器脱	25	2.9%	0	0.0%	25	3.5%
尿道狭窄	21	2.4%	9	5.7%	12	1.7%
膀胱頸部硬化症	1	0.1%	1	0.6%	0	0.0%
前立腺肥大症	27	3.1%	27	17.2%	0	0.0%
線維筋痛症	5	0.6%	1	0.6%	4	0.6%
自己免疫性疾患	83	9.6%	8	5.1%	75	10.6%
炎症性腸疾患	3	0.3%	0	0.0%	3	0.4%
過敏性腸症候群	13	1.5%	3	1.9%	10	1.4%
脊椎疾患	65	7.5%	17	10.8%	48	6.8%
神経疾患	49	5.7%	11	7.0%	38	5.4%
うつ病	52	6.0%	6	3.8%	46	6.5%
アレルギー	83	9.6%	12	7.6%	71	10.1%
癌	92	10.7%	19	12.1%	73	10.4%
該当なし	321	37.2%	59	37.6%	262	37.2%

自己免疫疾患の併存（9.6%）が多いという特徴があり、これも世界各地域からの報告と一致する。

## 排尿日誌

	HIC(n=502)	BPS(n=211)	p value
24-hour frequency	18.5 ± 8.4	14.4 ± 7.3	< 0.0001
Night time frequency	4.7 ± 2.8	2.7 ± 2.4	< 0.0001
Daytime frequency	13.5 ± 6.6	11.0 ± 5.4	0.0003
Average voided volume (ml)	99.0 ± 51.1	125.9 ± 73.9	< 0.0001
Maximum voided volume (ml)	161.9 ± 80.5	232.9 ± 131.5	< 0.0001
24-hour urine volume (ml)	1572.3 ± 660.0	1510 ± 646.4	0.404
Nocturnal urine volume (ml)	473.1 ± 267.4	358.2 ± 245.3	0.0018
Daytime urine volume (ml)	1068 ± 473.4	1047 ± 480.6	0.745

HICでVV減少、排尿回数増加、夜間尿量多  
昼間尿量・24時間尿量は有意差なし

ハンナ型の方が症状はより強い傾向が明らかとなった。

(図7 生活の質 (QOL))

## OSPI・QOL Score・NRS

	HIC(n=407)	BPS(n=131)	p value
OSPI Q1 (Daytime frequency)	3.12 ± 1.06	2.74 ± 1.32	0.0007
OSPI Q2 (Nocturia)	3.29 ± 0.94	2.50 ± 1.38	< 0.0001
OSPI Q3 (urge)	2.86 ± 1.20	2.41 ± 1.35	0.0003
OSPI Q4 (pain)	3.30 ± 1.10	2.82 ± 1.28	< 0.0001
OSPI total score	12.58 ± 3.34	10.47 ± 3.66	< 0.0001

QOL score	5.55 ± 0.84	5.22 ± 1.01	< 0.0001
Pain Scale (NRS)	7.44 ± 2.28	6.33 ± 2.50	< 0.0001

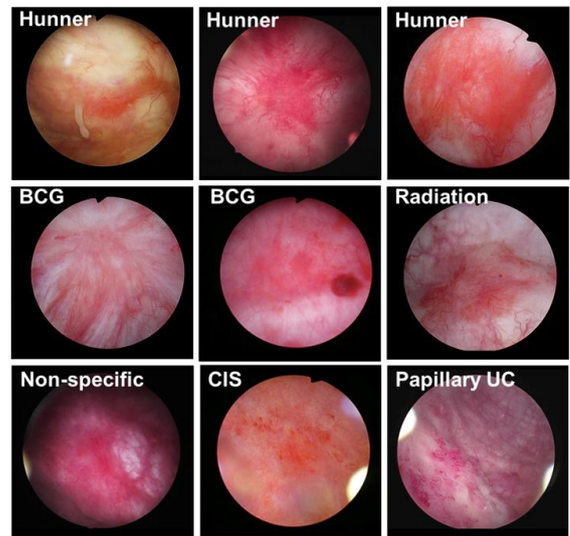
本疾患が著しく患者QOLを低下させるものであることが改めて浮き彫りとなった。

本結果については令和6年1月の定例の班会議で報告を行った。(資料2) また、結果については論文投稿済みであり、現在査読後の修正版が再査読中である。

## ② 人工知能によるハンナ病変内視鏡画像診断支援システムの開発

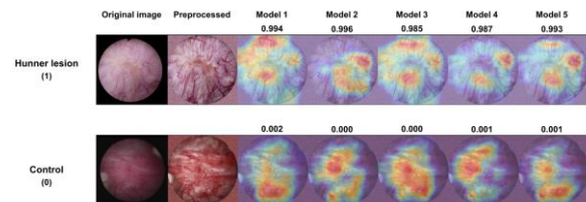
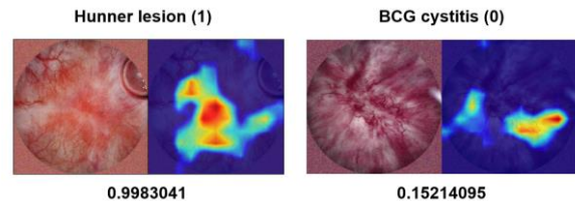
多数症例のハンナ病変画像を収集し、人工知能による画像解析アルゴリズムの開発に2021年度より着手し、極めて高精度(平均AUC 0.921、感度・特異度ともに80%以上)でハンナ病変を峻別する深層学習モデルの確立に成功した。

(図8 さまざまな膀胱粘膜発赤病変の内視鏡画像を準備)

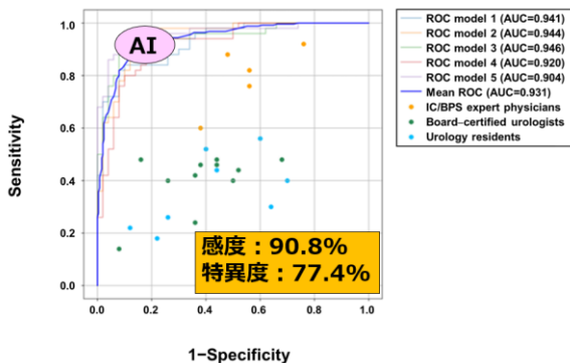


東京大学医学部附属病院にて実施された膀胱内視鏡手術から626画像(ハンナ病変360枚、対照(膀胱がん・他の膀胱慢性炎症性疾患)266枚)の画像を抽出し解析に使用した。

(図9 ハンナ病変内視鏡診断支援モデルの開発)



(図10 モデル開発)



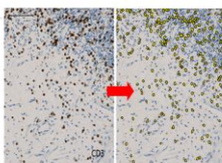
開発した深層学習モデルはハンナ病変を高い精度で診断し、経験豊富な熟練医をはるかに凌ぐ診断精度であった。

また、内視鏡機器の製造メーカーの影響を殆ど受けず、内視鏡の種類によらず安定した成績を上げた。

本結果は European Urology Open Journal にて論文として本年度に報告した。(資料3) また現在は本モデルを実臨床で使用できるようなアプリを産総研と共同で開発中である。(資料4)

### ③間質性膀胱炎病理組織診断スコアリングシステムの開発 (資料5)

(図1-1 画像解析ソフトウェアによる病理組織定量解析)



画像解析ソフトウェアによる浸潤炎症細胞の定量解析

Inflammation grading by type	Inflammatory infiltrate measured by image analysis (cells/mm <sup>2</sup> )					
	<200		200-5000		>5000	
	NHIC	CK	NHIC	CK	NHIC	CK
Grade 0 (Normal)	26	4	1	7	0	0
Grade 1 (Mild)	0	0	1	10	0	7
Grade 2 (Moderate/severe)	0	0	0	6	1	14

(上)炎症細胞数 200個/mm<sup>2</sup>を基準とすると、ハンナ型(CIC)とそれ以外(NHIC)が判別可能

Epithelial damage grade		Stromal inflammation grade	
None or subtle	0	None or subtle	0
Mild	1	Subepithelial lymphoplasmacytic infiltration	1
Moderate	2	Subchorical	2
Severe	3	Severe	3
Gleeting pattern of desquamation		Lymphocytic aggregates/lymphoid follicle	
Absent	0	Absent	0
Present	1	Present	1
Fibrous scarlike lamina propria change		Plasma cell rich areas (more than 30%)	
Absent	0	Absent	0
Present	1	Present	1
Intraepithelial lymphocyte		Marked eosinophilic infiltration (>50/HPF)	
None	0	Absent	0
Scattered	1	Present	1
Dense	2	Marked neutrophilic infiltration (>50/HPF)	
		Absent	0
		Present	1
Fibrovascular alteration grade			
Fibrovascular stromal fibrosis		Absent	0
		Present	1
Prominent vascular proliferation		Absent	0
		Present	1

これらの項目を評価した上で、HIC重症度の相関を解析し、nomogramを作成する方針

尿路上皮剥離、間質の浮腫・線維化、炎症細

胞浸潤、浸潤炎症細胞の特性評価、をスコアリングし、間質性膀胱炎組織診断スコアリングシステムの構築を行った。現在はカットオフ値の Validation をおこなっている。

### ④患者教育および啓発活動

研究班ホームページの拡充(資料6)を行うと同時に本年度は一般市民向けの書籍として「間質性膀胱炎・膀胱痛症候群」を上梓した。(資料7) 本書籍はガイドラインの内容をわかりやすくまとめたものであり、これにより一般社会における本疾患の理解が進むことを期待している。

### E. 結論

本研究班の活動の最終的な目標は患者登録を通じて、全国レベルでの診断体制の標準化、診断基準や重症度スケールの再評価を行うことにある。本年度は順調に患者登録数を延ばすとともに、本年度これまでのデータの解析を行い、日本泌尿器科学会総会で報告をおこなった。また、本結果については論文化し、現在査読後の修正版を投稿中である

また人工知能によるハンナ病変内視鏡画像診断支援システムの開発に成功し、論文発表した。

今後は開発したハンナ病変画像診断支援システムを用いて、診断用のアプリケーションのプロトタイプを産総研とも共同で作成しており、その実用性を各研究分担施設の症例を用いて検証する予定である。最終的にはインターネット上で一般公開し、画像診断支援システムを広く国内外に提供する。さらに、病理組織診断スコアリングシステムを取り入れることで IC/BPS の診断精度が飛躍的に向上することが期待される。正確な診断の下で得られたデータを多角的、総合的に解析することで難病指定範囲や重症度基準の妥当性について再検証し、ガイドラインの update や政策提言を行いたい。

## F. 健康危険情報

該当事項なし

## G. 研究発表

### 1. 論文発表

1) Iwaki T, Akiyama Y, Nosato H, Kinjo M, Niimi A, Taguchi S, Yamada Y, Sato Y, Kawai T, Yamada D, Sakanashi H, Kume H, Homma Y, Fukuhara H. Deep learning models for cystoscopic recognition of Hunner lesion in interstitial cystitis. *European Urology Open Science*. 2023; 49: 44-50.

2) Akiyama Y, Sonehara K, Maeda D, Katoh H, Naito T, Yamamoto K, Matsuda K, Yamanashi Y, Furukawa Y, Morisaki T, Murakami Y, Genome-wide association study identifies risk loci within the major histocompatibility complex region for Hunner-type interstitial cystitis. *Cell Reports*, 4(7), 2023

3) Akiyama, Y., Niimi, A., Nomiya, A., Taguchi, S., Yamada, Y., Sato, Y., Homma, Y. (2023). Efficacy and Safety of Low-dose Oral Prednisolone for Patients with Refractory Hunner-type Interstitial Cystitis. *European Urology Open Science*, 56, 1-8.

4) Akiyama Y, Niimi A, Nomiya A, Taguchi S, Yamada Y, Sato Y, Kawai T, Yamada D, Kume H, Homma Y, Efficacy and safety of intravesical dimethyl sulfoxide treatment for patients with refractory Hunner - type interstitial cystitis: Real - world data post-official approval in Japan.

*International Journal of Urology*, 31(2), 111-118.

### 2. 学会発表

新美文彩, 本間之夫, 厚生労働省難治性疾患研究事業間質性膀胱炎研究班 (柿崎秀宏、

舛森直哉、三井貴彦、前田大地、巴ひかる、松川宜久、小川輝之、古田昭、大塚篤史、松尾朋博、鳥本一匡、秋山佳之、野宮明、千葉博基)

本邦における間質性膀胱炎・膀胱痛症候群の実態: 厚生労働省難治性疾患研究事業 間質性膀胱炎研究班 第1報 第111回日本泌尿器科学会総会

「LUTS/Infertility」(Best Poster Award)

## I. 知的所有権の取得状況

本年度該当なし

## J. 特許取得

本年度該当無し

## K. 実用新案登録

本年度該当無し

## L. その他

本年度該当無し

研究成果の刊行に関する一覧

書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の編集者名	書籍名	出版社名	出版地	出版年	ページ
秋山佳之、 新美文彩、 野宮明、 本間之夫	該当なし	該当なし	間質性膀胱炎・膀胱痛症候群	医学図書出版	東京	2022	250

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Iwaki T, Akiyama Y, Nosato H, Kinjo M, Niimi A, Tajiguchi S, Yamada Y, Sato Y, Kawai T, Yamada D, Sakanashi H.	Deep learning models for cystoscopic recognition of Hunner lesion in interstitial cystitis.	European Urology Open Science	49 (1)	44-50	2023
Akiyama Y, Sonehara K, Maeda D, Katoh H, Naito T, Yamamoto K, Matsuda K, Yamanashi Y, Furukawa Y, Morisaki T, Murakami Y	Genome-wide association study identifies risk loci within the major histocompatibility complex region for Hunner-type interstitial cystitis.	Cell Reports Medicine.	4 (7)		2023
Akiyama Y, Niimi A, Nomiya A, Tajiguchi S, Yamada Y, Sato Y, Yamada D, Maeda D, Ushiku T, Kume H, Homma Y	Efficacy and Safety of Low-dose Oral Prednisolone for Patients with Refractory Hunner-type Interstitial Cystitis.	European Urology Open Science	56 (1)	1-8	2023
Akiyama Y, Niimi A, Nomiya A, Tajiguchi S, Yamada Y, Sato Y, Kawai T, Yamada D, Kume H, Homma Y	Efficacy and safety of intravesical dimethyl sulfoxide treatment for patients with refractory Hunner-type interstitial cystitis: Real-world data postofficial approval in Japan.	International Journal of Urology	31(2)	111-8	2024

# 資料 1

## レジストリ解析結果

# 本研究の概要

- 本邦における患者像の把握
- 病型分類に基づいた診療実態の把握
- 経過（特に重症例）の把握

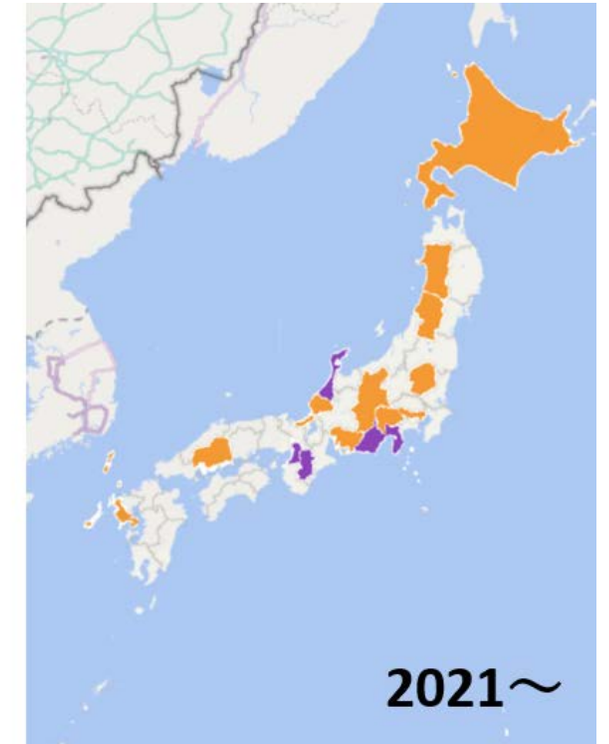
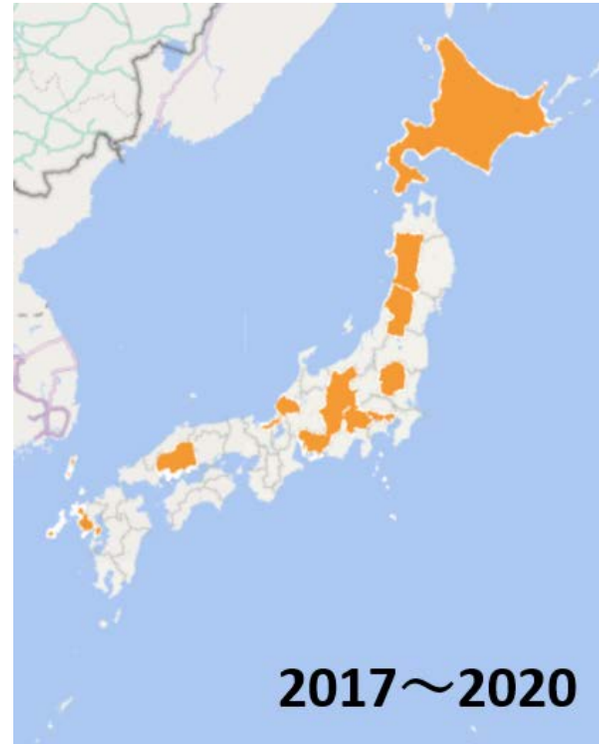
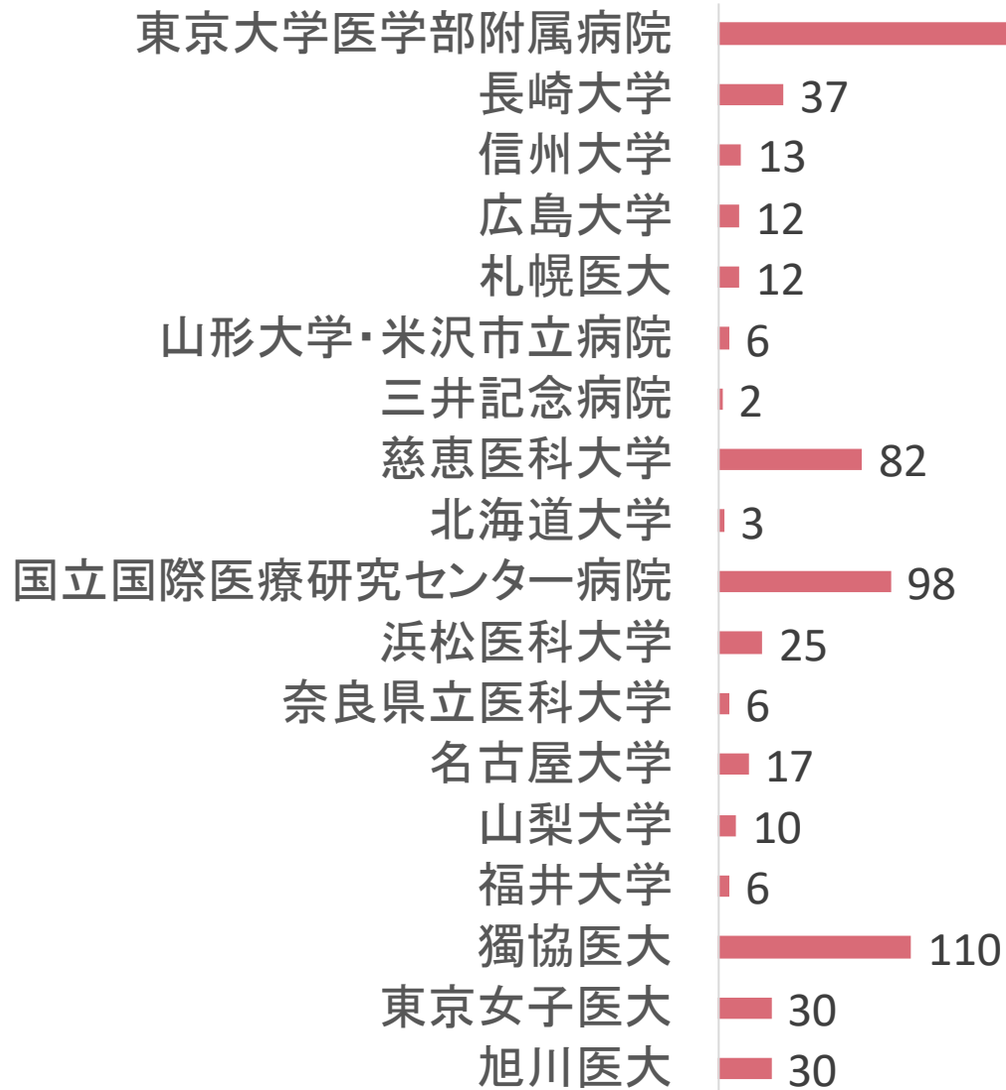
診断・治療法の標準化  
重症度判定のValidation

他の難治性疾患では  
数多くレジストリ調査が  
行われている

2017～ICでも開始

質の高い診療の均霑化  
ガイドライン作成

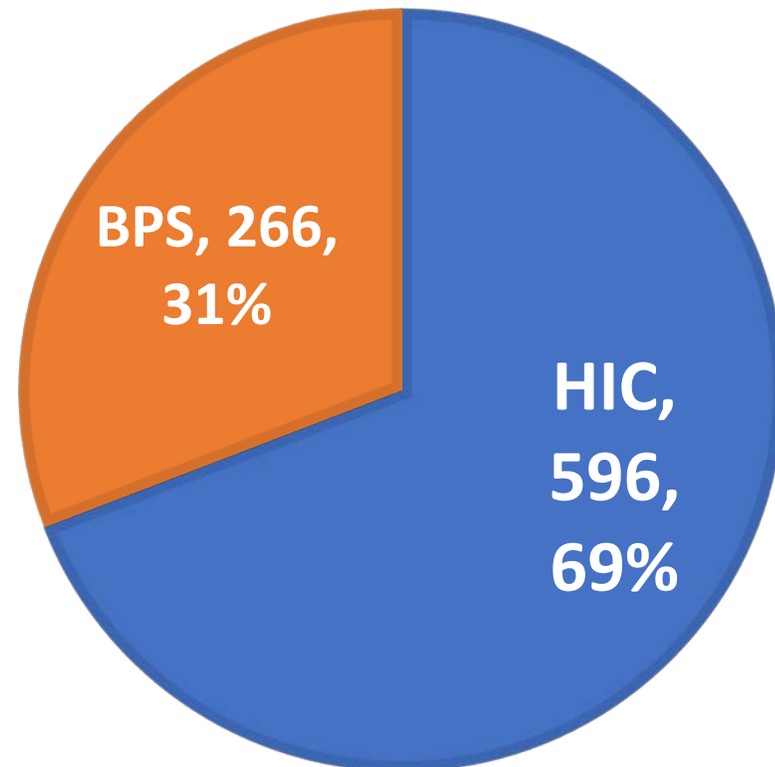
# 登録施設の増加



# 病型分類

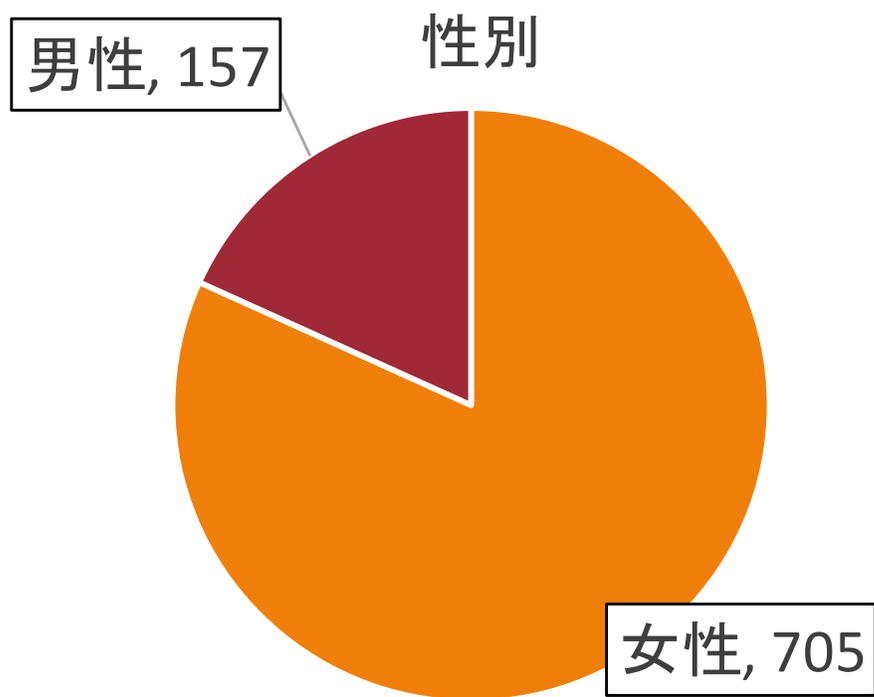
- 対象データ：2023年11月9日時点までに入力されたデータ
- 登録人数：間質性膀胱炎レジストリに登録された909名
- 分析対象: 症例タイプ設問に回答のある862名
- ※欠損値を除外して集計したため、合計は862にならないことがある

■ HIC ■ BPS

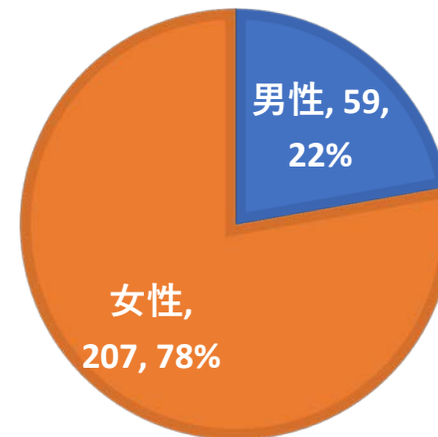


# 性差

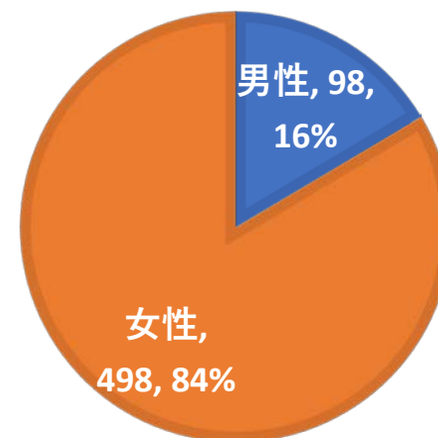
全体



BPS



HIC

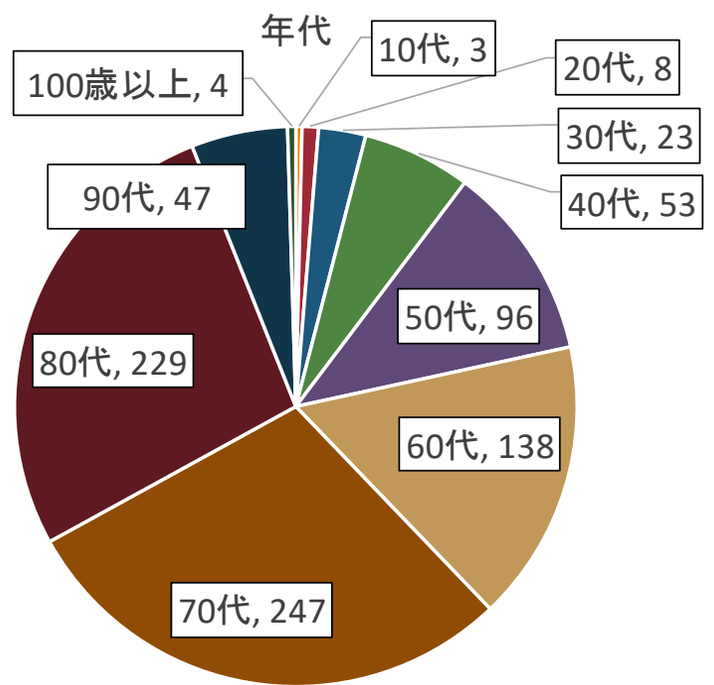


# 参考) 国外では？

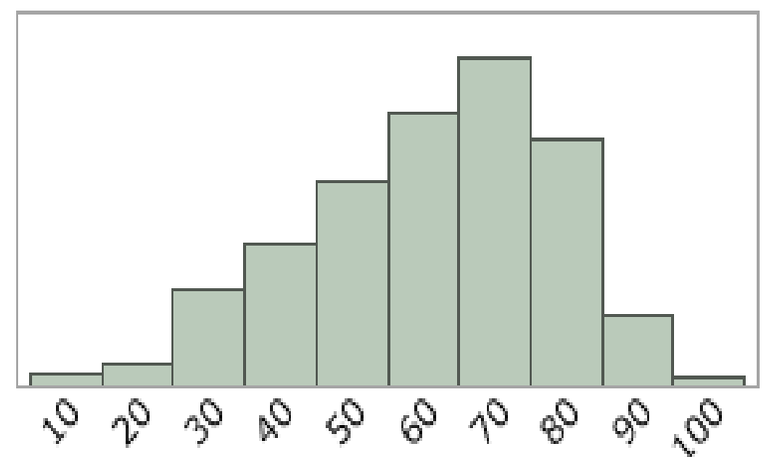
Author	Year	Sample Number	Cystoscopy performed	Gender Male(%)	Hunner type (%)
Holm-Bentzen M.	1987	115	115	-	3.5
Simon L.J.	1997	424	190	8.5	10.5
Hanno P.M. (NIDDK)	1999	379	101	Female only	-
Peeker R.	2002	231	231	-	55
Peters K. M.	2007	87	87	Female only	-
Richter B.	2010	349	349	7.5	8.0
Logadottir Y	2012	379	379	16	57.2
Griffith J.W.	2016	424	No	45.0	-
Yu W.R.	2020	486	486	13.4	3.91

HICとBPSを混ぜて解析した結果か...

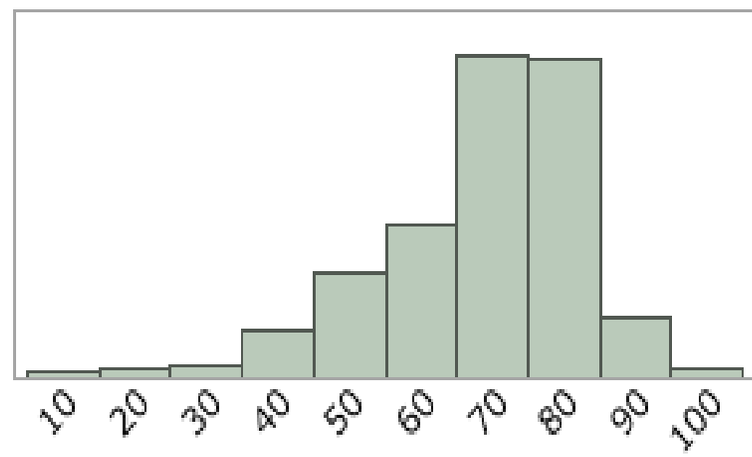
## 全体



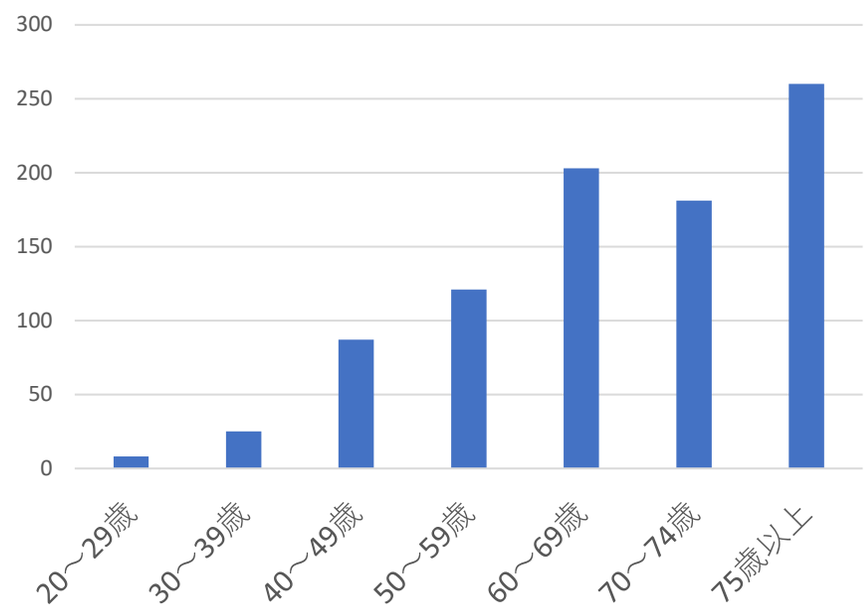
## BPS (N=266)



## HIC (N=584)



## 参考) 令和3年受給者数 (N=885)



# 既往歴

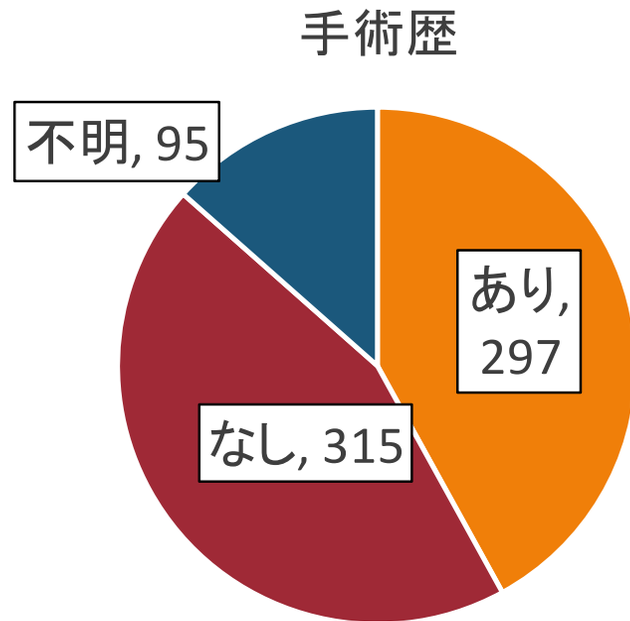
	全体(n=862)		男性(n=157)		女性(n=705)	
	n	%	n	%	n	%
過活動膀胱	94	10.9%	8	5.1%	86	12.2%
腹圧性尿失禁	5	0.6%	0	0.0%	5	0.7%
尿路結石	11	1.3%	5	3.2%	6	0.9%
尿路感染症	78	9.0%	11	7.0%	67	9.5%
骨盤臓器脱	25	2.9%	0	0.0%	25	3.5%
尿道狭窄	21	2.4%	9	5.7%	12	1.7%
膀胱頸部硬化症	1	0.1%	1	0.6%	0	0.0%
前立腺肥大症	27	3.1%	27	17.2%	0	0.0%
線維筋痛症	5	0.6%	1	0.6%	4	0.6%
自己免疫性疾患	83	9.6%	8	5.1%	75	10.6%
炎症性腸疾患	3	0.3%	0	0.0%	3	0.4%
過敏性腸症候群	13	1.5%	3	1.9%	10	1.4%
脊椎疾患	65	7.5%	17	10.8%	48	6.8%
神経疾患	49	5.7%	11	7.0%	38	5.4%
うつ病	52	6.0%	6	3.8%	46	6.5%
アレルギー	83	9.6%	12	7.6%	71	10.1%
癌	92	10.7%	19	12.1%	73	10.4%
該当なし	321	37.2%	59	37.6%	262	37.2%

# 既往歷

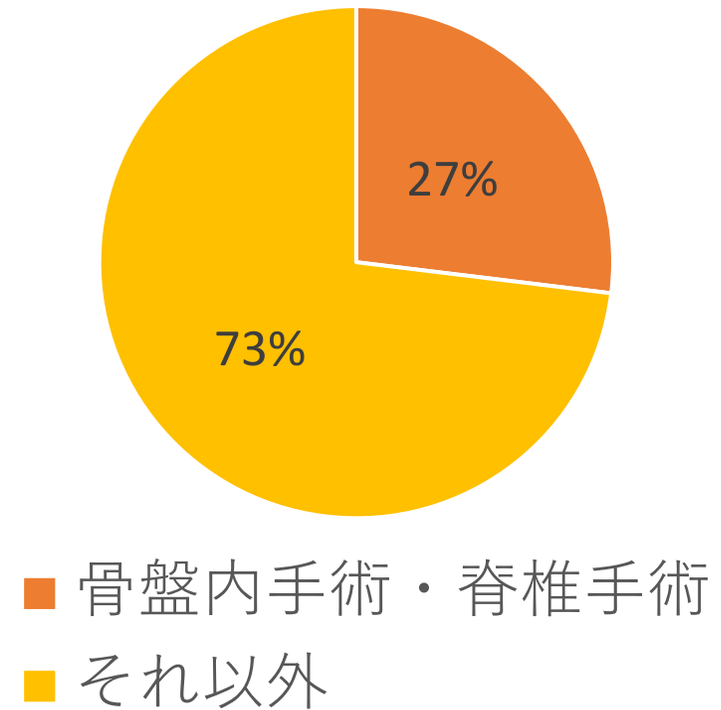
	HIC (n= 352)	BPS (n=177)	P value
OAB	75	19	0.02
SUI	3	2	0.65
Urolithiasis	6	5	0.33
UTI	67	11	0.0005
POP	14	11	0.17
Urethral stricture	10	11	0.05
BPH	18	9	0.83
Fibromyalgia	2	3	0.17
Autoimmune disease	68	15	0.008
SjS	33	10	0.32
RA	19	1	0.001
SLE	5	0	0.33
IBD	3	0	0.56
IBS	6	7	0.13
LSCS	37	28	0.03
Neurodegenerative disease	36	13	0.03
Depression	28	24	0.02
Allergy	54	29	0.38
Cancer	72	20	0.06

Fisher's test

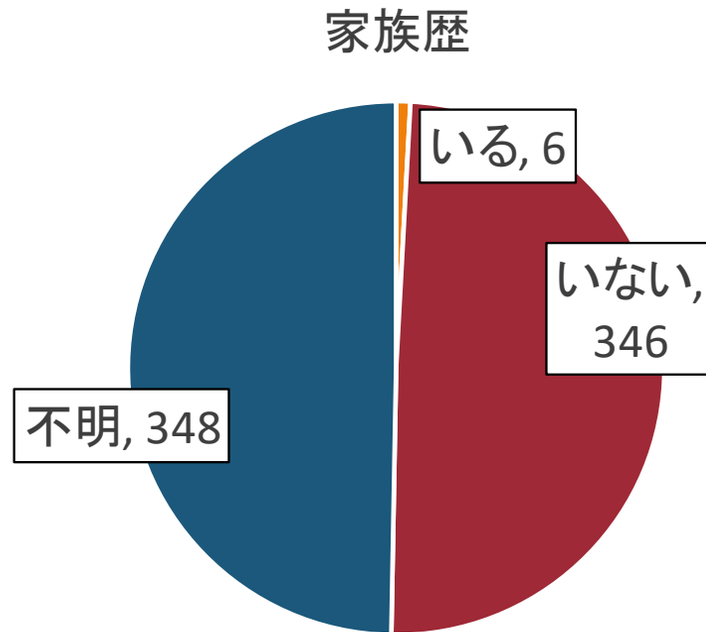
## 全体



## 手術内容の内訳



## 全体



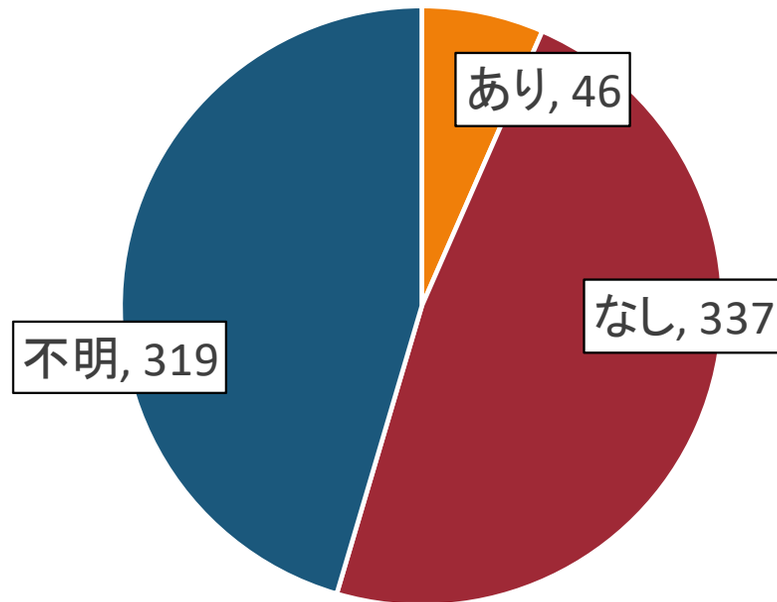
## 家族歴アリ 6名の内訳

HIC	BPS
母	双子の姉
夫 (除外すべき)	双子の妹
	妹
	母

# 食事との関係

## 全体

食材による症状の悪化



	HIC	BPS
食事関係あり	36	10
なし	163	174
不明	237	82

# 症状悪化する食品の内訳

	全体	HIC	BPS
アルコール	8	4	4
カフェイン含有飲料（合計）	12	6	6
カフェイン	2	2	0
コーヒー	8	4	4
緑茶	1	0	1
コーラ	1	0	1
果物（合計）	13	10	3
特記なし	2	1	1
柑橘類	10	8	2
ぶどう	1	1	0
香辛料（合計）	19	12	7
香辛料・刺激物（特記なし）	10	6	4
香辛料（唐辛子・和辛子）	2	2	0
香辛料（生姜）	2	1	1
香辛料（にんにく）	1	0	1
カレー	4	3	1
大豆製品（合計）	8	6	2
特記なし	2	2	0
味噌汁、納豆	1、1	1,1	0
豆腐	2	2	1
醤油	1	0	1

# 症状悪化する食品の内訳

	全体	HIC	BPS
乳製品（合計）	4	1	3
牛乳、生クリーム、チーズ	2、1、1	1	3
チョコレート	1	0	1
野菜（合計）	3		
生野菜	1		
ほうれん草、トマト、しそ	1、1、1		
そば	1	1	0
すし	1	0	1
酢の物	2	2	0
みりん	1		1
塩分がつよいもの	2	0	2
生卵	2		1
肉	2	0	2
魚（内刺身1）	3	1（刺身）	2

相互関係の乏しい5種類以上の食品に対して悪化と答えた症例が3例  
いずれもBPS

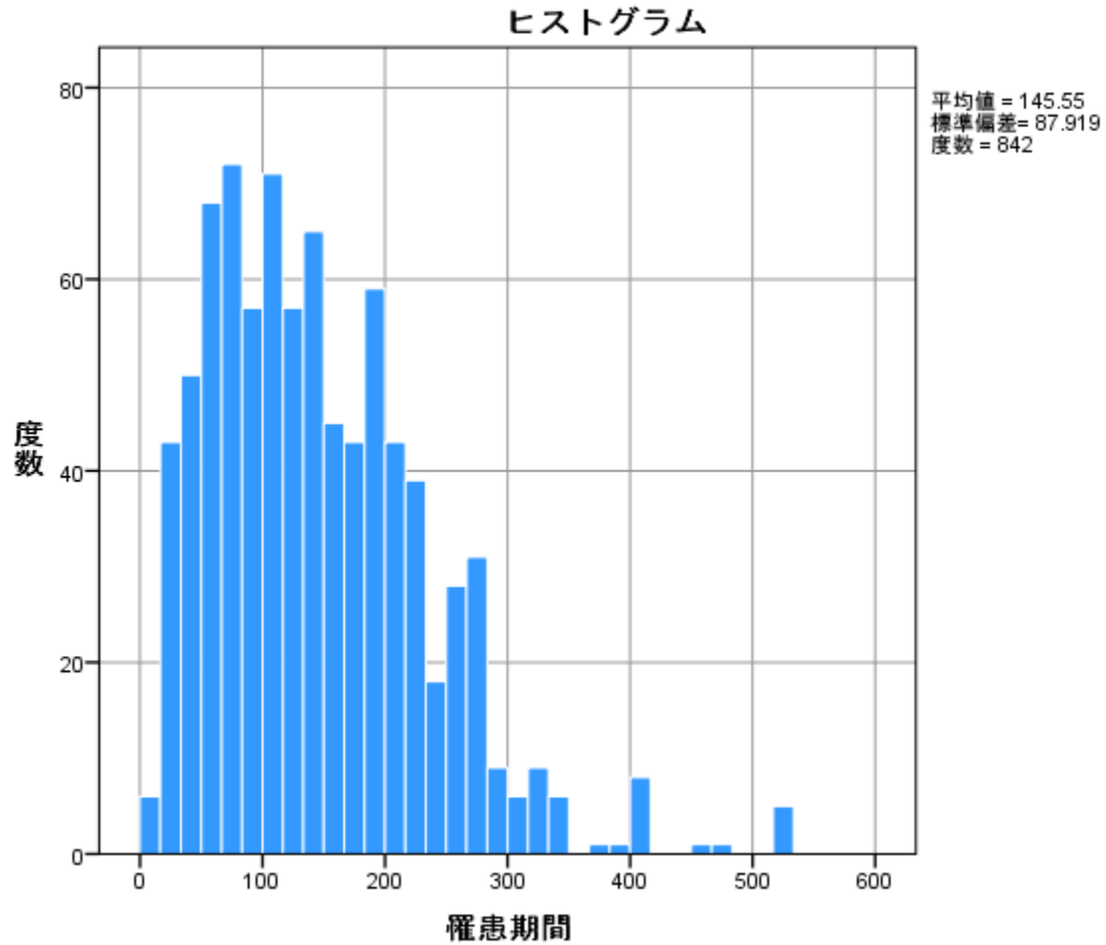
症例1  
鮭、生姜、にんにく、醤油、みりん、緑茶

症例2  
塩分強いもの、肉、魚、コーラ、コーヒー、アルコール、乳製品

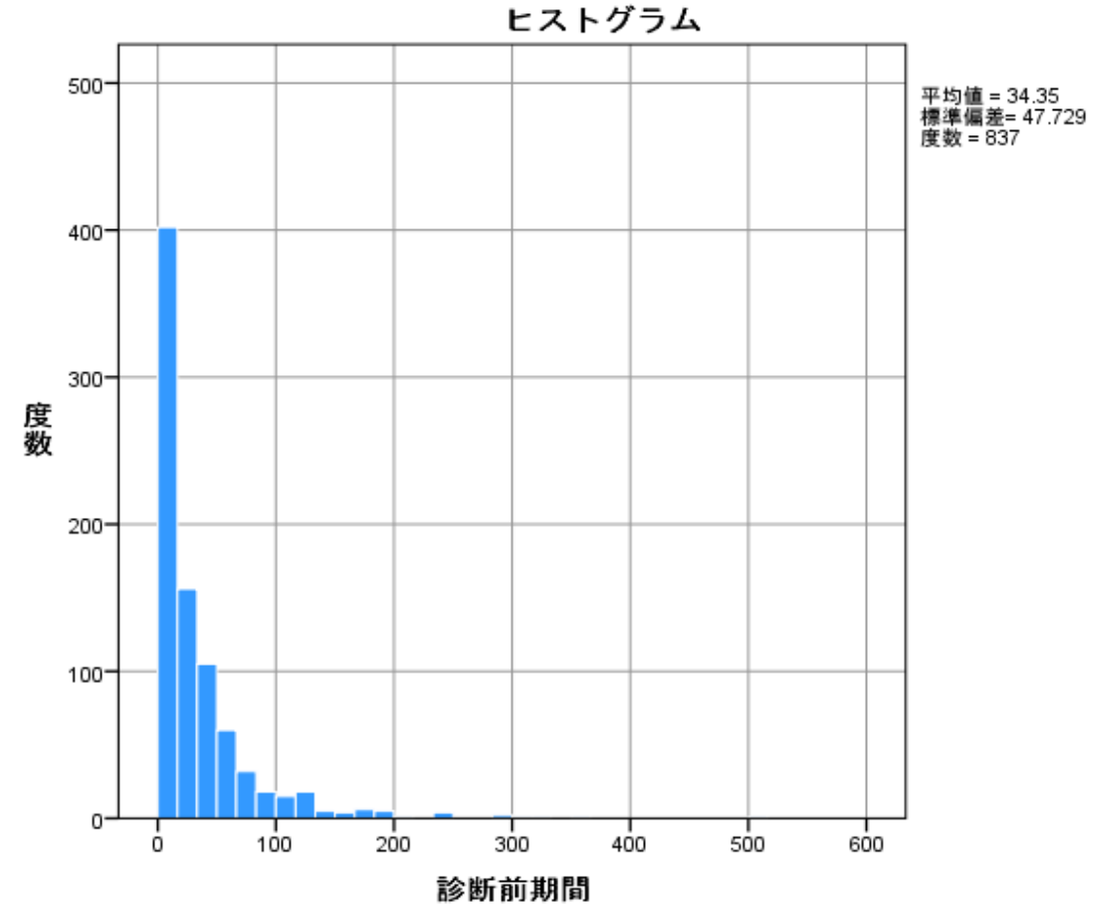
症例3  
塩分全般、肉、牛乳、生卵、チョコレート、コーヒ、アルコール

# 罹患期間・診断前期間

## 罹患期間

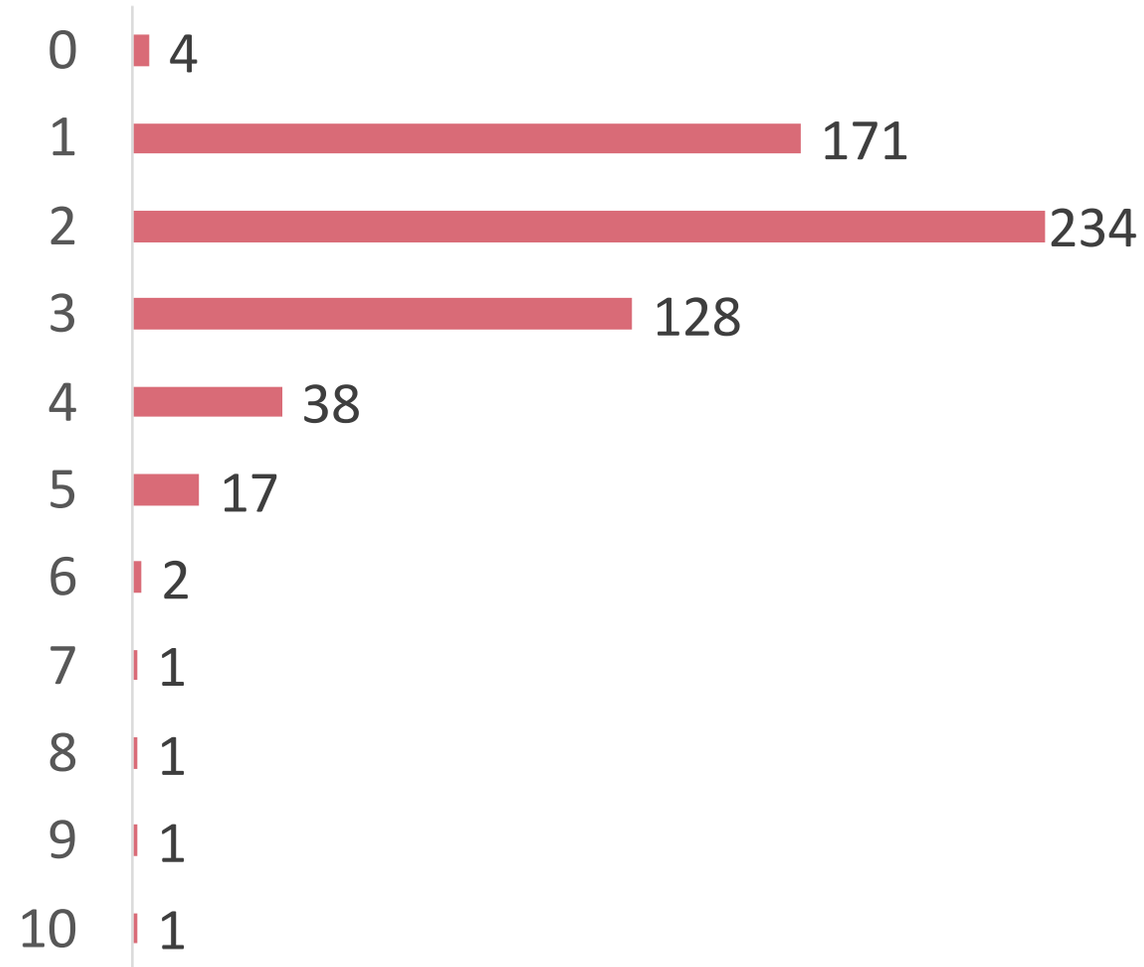


## 診断前期間

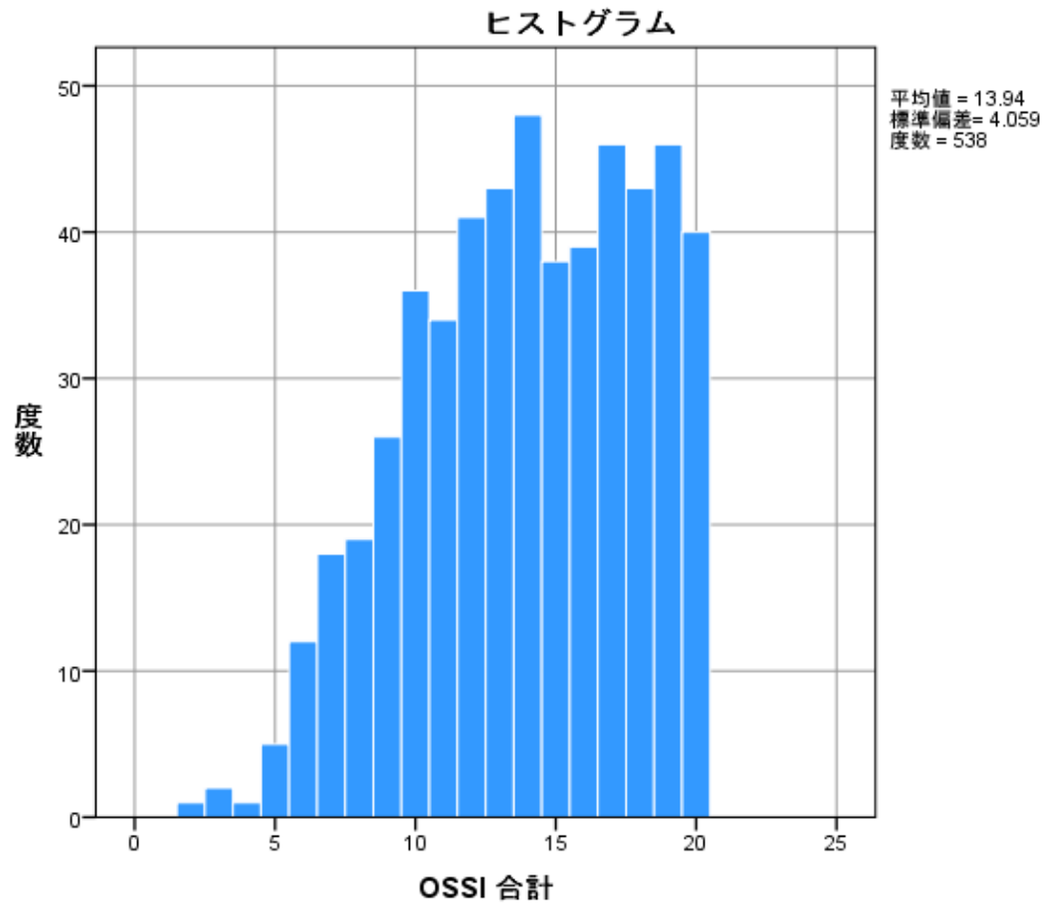


# 受診病院数

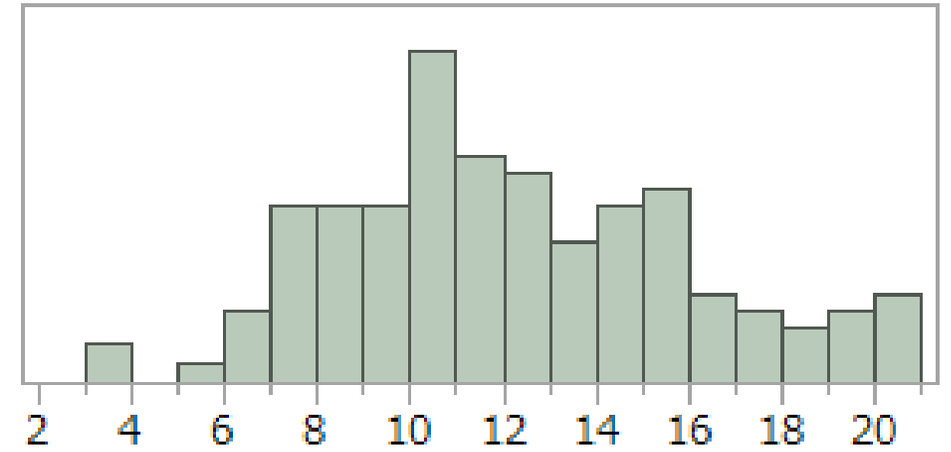
過去に受診した病院数



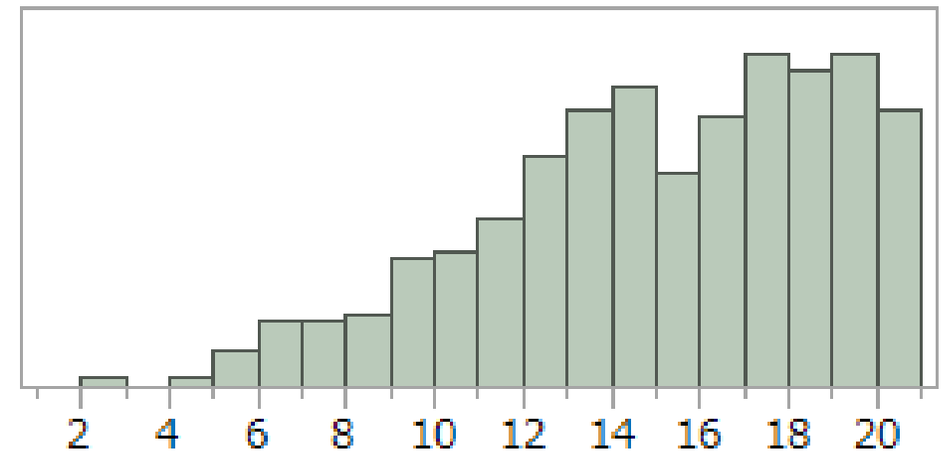
## 全体



## BPS



## HIC



	HIC(n=407)	BPS(n=131)	P value
OSSI Q1 (urge)	3.06 ± 1.72	2.59 ± 1.70	0.0066
OSSI Q2 (Daytime frequency)	4.07 ± 1.31	3.61 ± 1.38	0.0006
OSSI Q3 (Nighttime frequency)	3.91 ± 1.21	2.53 ± 1.42	< 0.0001
OSSI Q4 (Pain)	3.06 ± 1.26	3.01 ± 1.556	< 0.0001
OSSI total	14.65 ± 3.88	11.75 ± 3.81	< 0.0001

# OSPI • QOL Score • NRS

	<b>HIC(n=407)</b>	<b>BPS(n=131)</b>	<b>p value</b>
<b>OSPI Q1 (Daytime frequency)</b>	3.12 ± 1.06	2.74 ± 1.32	0.0007
<b>OSPI Q2 (Nocturia)</b>	3.29 ± 0.94	2.50 ± 1.38	<0.0001
<b>OSPI Q3 (urge)</b>	2.86 ± 1.20	2.41 ± 1.35	0.0003
<b>OSPI Q4 (pain)</b>	3.30 ± 1.10	2.82 ± 1.28	<0.0001
<b>OSPI total score</b>	12.58 ± 3.34	10.47 ± 3.66	<0.0001
<b>QOL score</b>	5.55 ± 0.84	5.22 ± 1.01	<0.0001
<b>Pain Scale (NRS)</b>	7.44 ± 2.28	6.33 ± 2.50	<0.0001

# OABとの類似性 (IC/BPSにおける切迫感)

	HIC(n=352)	BPS(n=176)	p value
OSSI Q1 (urge)	3.06 ± 1.72	2.59 ± 1.70	0.0066
OSSI Q2 (Dytime frequency)	4.07 ± 1.31	3.61 ± 1.38	0.0006
OSSI Q3 (Nighttime frequency)	3.91 ± 1.21	2.53 ± 1.42	< 0.0001
OSSI Q4 (Pain)	3.06 ± 1.26	3.01 ± 1.556	< 0.0001
OSSI total score	14.65 ± 3.88	11.75 ± 3.81	< 0.0001
OSPI Q1 (Daytime frequency)	3.2 ± 1.1	2.8 ± 1.2	0.05
OSPI Q2 (Nocturia)	3.3 ± 1.0	2.6 ± 1.4	< 0.0001
OSPI Q3 (urge)	3.0 ± 1.2	2.5 ± 1.4	0.0088
OSPI Q4 (pain)	3.2 ± 1.2	3.0 ± 1.2	0.15
OSPI total score	12.6 ± 3.5	10.9 ± 3.7	0.001
QOL score	5.6 ± 0.9	5.1 ± 1.4	0.0046
Pain Scale (NRS)	7.3 ± 2.3	6.5 ± 2.2	0.0007

症状	点数	頻度
急に我慢できなくなつて尿をすることが、どれくらいの割合でありましたか？	0	全くない
	1	5回に1回の割合より少ない
	2	2回に1回の割合より少ない
	3	2回に1回の割合くらい
	4	2回に1回の割合より多い
	5	ほとんどいつも

急に尿を我慢できなくなるこ	0	困っていない
	1	ほんの少し困っている
	2	少し困っている
	3	困っている
	4	ひどく困っている

IC/BPSの相当数でOAB症状あり

OABSSの質問3で、4~5点相当

3	急に尿がしたくなり、我慢が難しいことがありましたか	0	なし
		1	週に1回より少ない
		2	週に1回以上
		3	1日1回くらい
		4	1日2~4回
		5	1日5回以上

# 排尿日誌

	HIC(n=502)	BPS(n=211)	p value
24-hour frequency	18.5 ± 8.4	14.4 ± 7.3	< 0.0001
Night time frequency	4.7 ± 2.8	2.7 ± 2.4	< 0.0001
Daytime frequency	13.5 ± 6.6	11.0 ± 5.4	0.0003
Average voided volume (ml)	99.0 ± 51.1	125.9 ± 73.9	< 0.0001
Maximum voided volume (ml)	161.9 ± 80.5	232.9 ± 131.5	< 0.0001
24-hour urine volume (ml)	1572.3 ± 660.0	1510 ± 646.4	0.404
Nocturnal urine volume (ml)	473.1 ± 267.4	358.2 ± 245.3	0.0018
Daytime urine volume (ml)	1068 ± 473.4	1047 ± 480.6	0.745

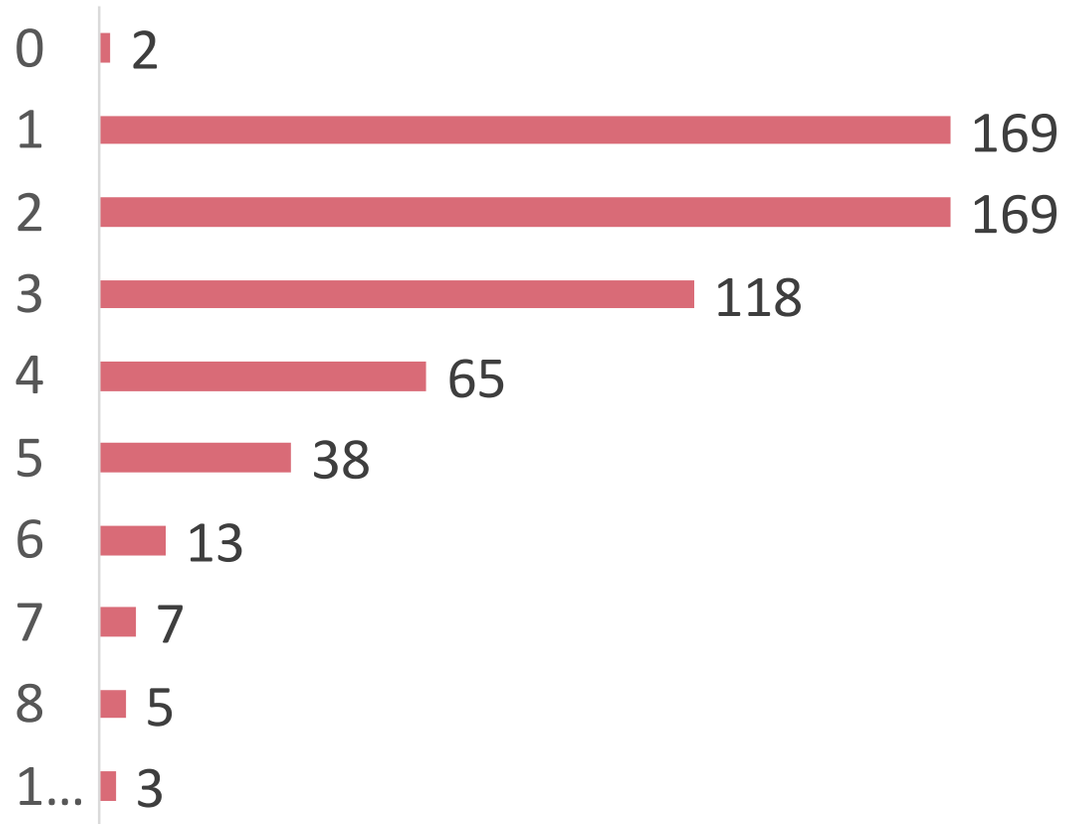
HICでVV減少、排尿回数増加、夜間尿量多  
昼間排尿量・24時間排尿量は有意差なし

# 水圧拡張術/ハンナ病変焼灼術所見 (初回)

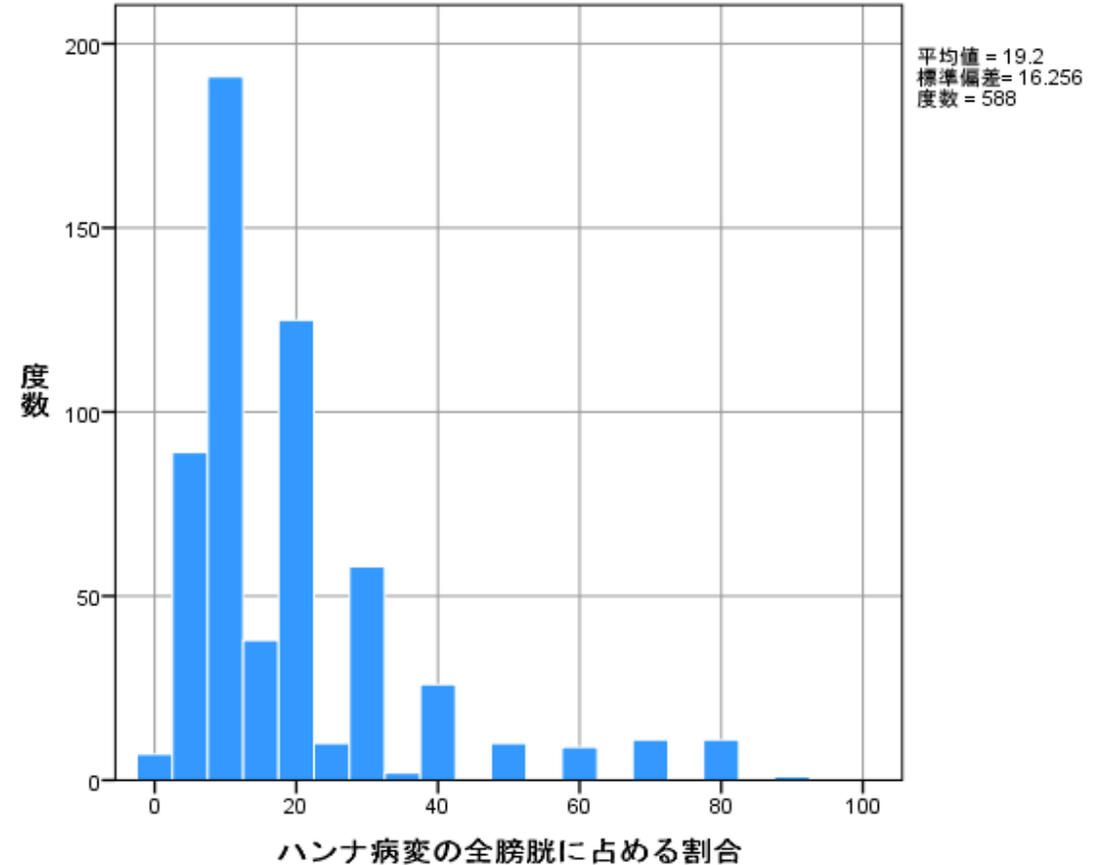
	HIC(n=352)	BPS(n=177)	p value
Bladder capacity under anesthesia (ml)	460.0 ± 179.7	661.2 ± 219.3	< 0.0001
Numbers of Hunner lesion			
% of Hunner lesion occupying bladder wall	19.2		
Location of Hunner lesion (n)			
Neck	4	N/A	
Trigone	12	N/A	
Retrotrigone	33	N/A	
Posterior wall	393	N/A	
Dome	203	N/A	
Anterior wall	65	N/A	
Right lateral wall	261	N/A	
Left lateral wall	247	N/A	
Whole bladder	26	N/A	

# ハンナ病変の数と占拠率

## ハンナ病変の数



## ヒストグラム



# 重症度基準

重症度	基準
重症	膀胱痛の程度*が7点から10点 かつ 排尿記録による最大一回排尿量が100mL以下
中等症	重症と軽症以外
軽症	膀胱痛の程度*が0点から3点 かつ 排尿記録による最大一回排尿量が200mL以上

## \*膀胱痛の程度（0～10点）の質問

膀胱の痛みについて、「全くない」を0、想像できる最大の強さを10としたとき、平均した強さに最もよくあてはまるものを1つだけ選んで、その数字に○を付けてください

0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

# 診断基準の問題点

## 【問題点】

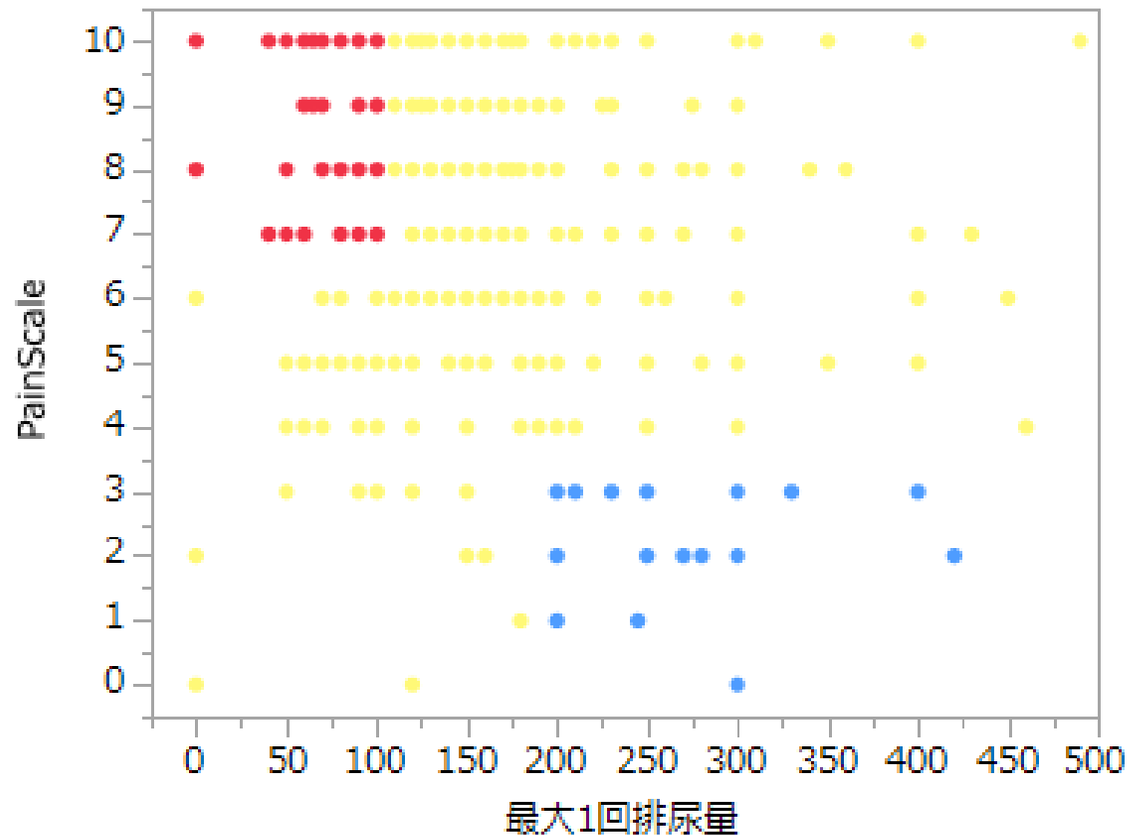
現行の重症度基準は、IC研究会で設定されたempiricalな値  
国外では同類の重症度基準は存在しない

## 【現在行われていること】

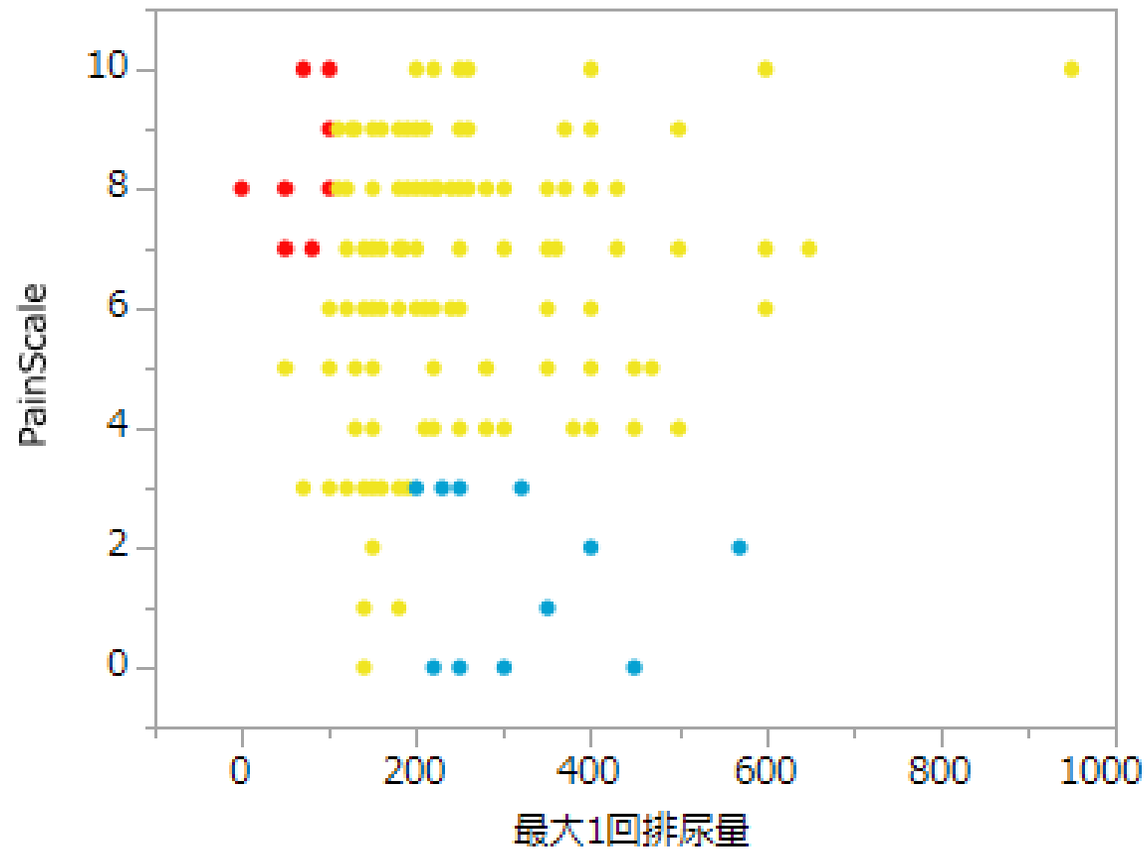
- ① 重症度基準のValidtion
- ② 基準を緩やかにするべきか？ → 難病指定患者 増  
厳しくすべきか？ → 難病指定患者 減  
現状維持
- ③ 重症例の長期予後 重症化する症例を早期に見極められるか？

# レジストリ登録症例での重症度分布

## HIC



## BPS



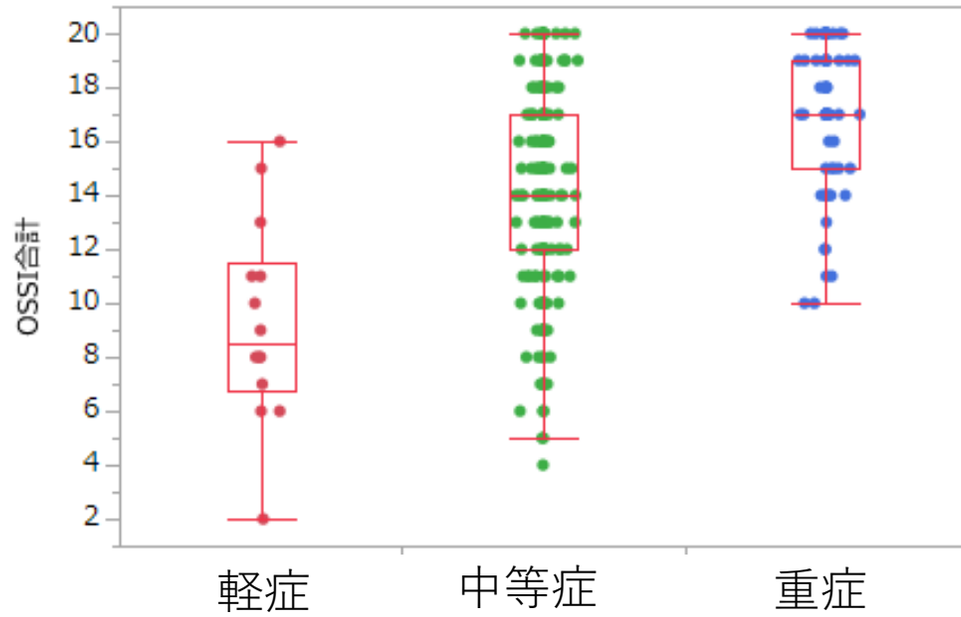
軽症4% 中等症76% 重症20%

軽症6% 中等症89% 重症5%

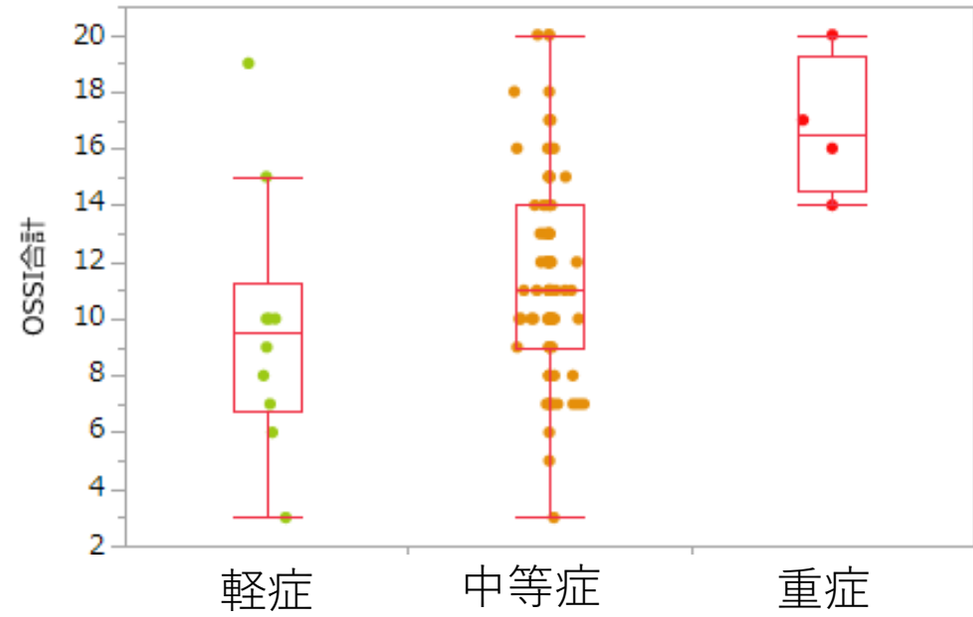
**現行の重症度基準では 約80%の症例が中等症**

# 重症度分類とOSSI

## HIC

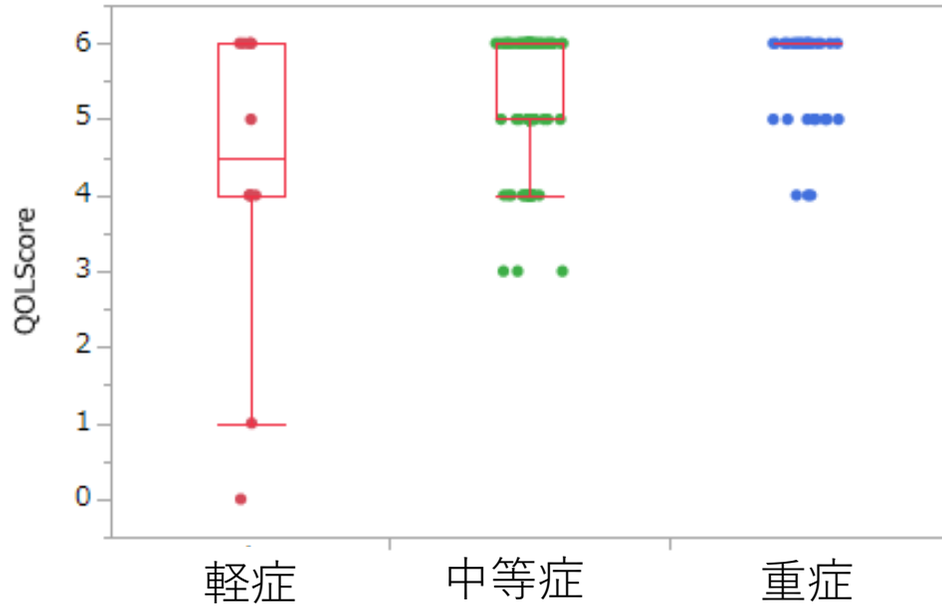


## BPS

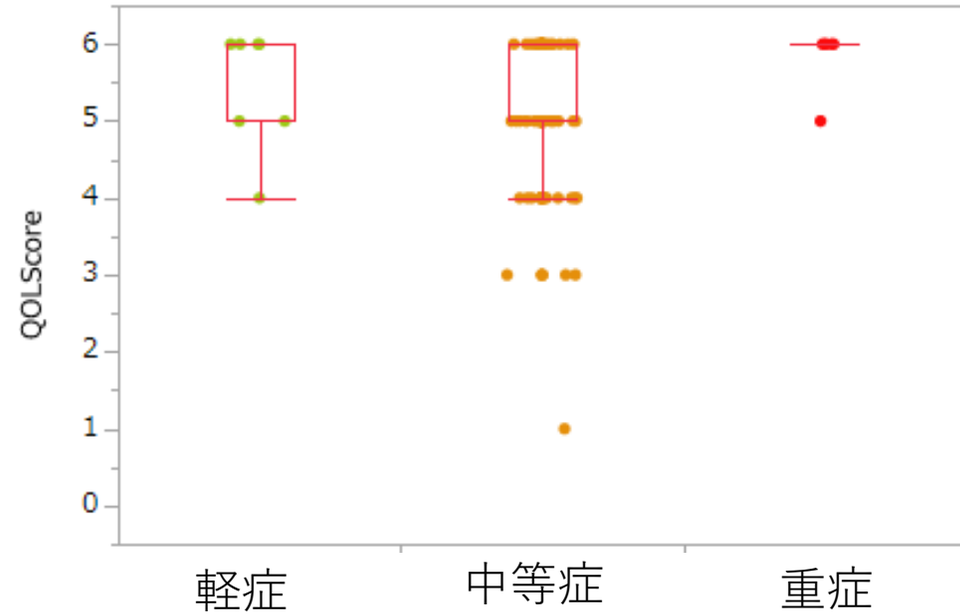


# 重症度分類とQOL

HIC (n=290)



BPS (n=145)





令和 3-5 年度 厚生労働科学研究費補助金

(難治性疾患政策研究事業)

**「間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究」**

令和 5 年度 第1回 班会議 プログラム

2024 年 1 月 21 日 (日) 10 : 00 ~ 12 : 00

現地および WEB 開催

東京大学医学部泌尿器科学教室内

主任研究者 本間 之夫



10 : 00～10 : 05	開会の挨拶、参加者の確認	班長 本間之夫
10 : 05～10 : 10	本研究班の目的と進捗状況の概要	班長 本間之夫
10 : 10～11 : 00	令和 5 年度事業成果報告	東京大学 秋山佳之、新美文彩
休憩 10 分		
11 : 10～11 : 50	協議事項	参加者全員
	<ul style="list-style-type: none"> <li>① 患者レジストリ <ul style="list-style-type: none"> <li>今後の見通し・方針</li> <li>BPS の症例集積</li> <li>他の難病に相当する疾患への応用</li> </ul> </li> <li>② 患者への情報提供・支援活動 <ul style="list-style-type: none"> <li>冊子の配布</li> <li>患者会の支援</li> </ul> </li> <li>③ 標準化 <ul style="list-style-type: none"> <li>内視鏡 AI 診断</li> <li>病理 AI 診断、スコア化</li> <li>ガイドラインの改定？</li> </ul> </li> </ul>	
11 : 50～12 : 00	総括	班長 本間之夫



European Association of Urology

## Pelvic Pain

# Deep Learning Models for Cystoscopic Recognition of Hunner Lesion in Interstitial Cystitis

Takuya Iwaki<sup>a,b,c</sup>, Yoshiyuki Akiyama<sup>a,\*</sup>, Hirokazu Nosato<sup>c</sup>, Manami Kinjo<sup>d</sup>, Aya Niimi<sup>a,e</sup>, Satoru Taguchi<sup>a</sup>, Yuta Yamada<sup>a</sup>, Yusuke Sato<sup>a</sup>, Taketo Kawai<sup>f</sup>, Daisuke Yamada<sup>a</sup>, Hidenori Sakanashi<sup>c</sup>, Haruki Kume<sup>a</sup>, Yukio Homma<sup>g</sup>, Hiroshi Fukuhara<sup>d</sup>

<sup>a</sup> Department of Urology, Graduate School of Medicine, The University of Tokyo, Tokyo, Japan; <sup>b</sup> Department of Urology, Center Hospital of the National Center for Global Health and Medicine, Tokyo, Japan; <sup>c</sup> Artificial Intelligence Research Center, National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Tsukuba, Japan; <sup>d</sup> Department of Urology, Kyorin University School of Medicine, Tokyo, Japan; <sup>e</sup> Department of Urology, New Tokyo Hospital, Matsudo, Japan; <sup>f</sup> Department of Urology, Teikyo University School of Medicine, Tokyo, Japan; <sup>g</sup> Japanese Red Cross Medical Center, Tokyo, Japan

### Article info

#### Article history:

Accepted December 22, 2022

#### Associate Editor:

Véronique Phé

#### Keywords:

Artificial intelligence  
Interstitial cystitis  
Bladder pain syndrome  
Hunner lesion  
Deep learning

### Abstract

**Background:** Accurate cystoscopic recognition of Hunner lesions (HLs) is indispensable for better treatment prognosis in managing patients with Hunner-type interstitial cystitis (HIC), but frequently challenging due to its varying appearance. **Objective:** To develop a deep learning (DL) system for cystoscopic recognition of a HL using artificial intelligence (AI).

**Design, setting, and participants:** A total of 626 cystoscopic images collected from January 8, 2019 to December 24, 2020, consisting of 360 images of HLs from 41 patients with HIC and 266 images of flat reddish mucosal lesions resembling HLs from 41 control patients including those with bladder cancer and other chronic cystitis, were used to create a dataset with an 8:2 ratio of training images and test images for transfer learning and external validation, respectively. AI-based five DL models were constructed, using a pretrained convolutional neural network model that was retrained to output 1 for a HL and 0 for control. A five-fold cross-validation method was applied for internal validation.

**Outcome measurements and statistical analysis:** True- and false-positive rates were plotted as a receiver operating curve when the threshold changed from 0 to 1. Accuracy, sensitivity, and specificity were evaluated at a threshold of 0.5. Diagnostic performance of the models was compared with that of urologists as a reader study.

**Results and limitations:** The mean area under the curve of the models reached 0.919, with mean sensitivity of 81.9% and specificity of 85.2% in the test dataset. In the reader study, the mean accuracy, sensitivity, and specificity were, respectively, 83.0%, 80.4%, and 85.6% for the models, and 62.4%, 79.6%, and 45.2% for expert urologists. Limitations include the diagnostic nature of a HL as warranted assertibility.

\* Corresponding author. Department of Urology, Graduate School of Medicine, The University of Tokyo, 7-3-1 Hongo, Bunkyo, Tokyo 113-8655, Japan. Tel. +81 35 800 8753; Fax: +81 35 800 8917. E-mail address: [akiyamay-uro@h.u-tokyo.ac.jp](mailto:akiyamay-uro@h.u-tokyo.ac.jp) (Y. Akiyama).



**Conclusions:** We constructed the first DL system that recognizes HLs with accuracy exceeding that of humans. This AI-driven system assists physicians with proper cystoscopic recognition of a HL.

**Patient summary:** In this diagnostic study, we developed a deep learning system for cystoscopic recognition of Hunner lesions in patients with interstitial cystitis. The mean area under the curve of the constructed system reached 0.919 with mean sensitivity of 81.9% and specificity of 85.2%, demonstrating diagnostic accuracy exceeding that of human expert urologists in detecting Hunner lesions. This deep learning system assists physicians with proper diagnosis of a Hunner lesion.

© 2023 The Author(s). Published by Elsevier B.V. on behalf of European Association of Urology. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

## 1. Introduction

Interstitial cystitis (IC) and bladder pain syndrome (BPS) represent a chronic debilitating disorder characterized by persistent pelvic pain associated with lower urinary tract symptoms [1]. IC/BPS can be divided into two subtypes based on cystoscopic findings: Hunner-type IC (HIC, having Hunner lesions), which corresponds to the International Society for the Study of IC/BPS (ESSIC) BPS type 3, and BPS (lacking Hunner lesions), corresponding to ESSIC BPS types 1 and 2 [1–3]. Growing evidence has revealed that these two subtypes are different in terms of clinical characteristics, bladder pathology, and gene expression profiles, suggesting distinct causes of pathogenesis [4–8]. Hence, treatment strategies should be devised separately in a subtype-directed manner, and proper recognition of a Hunner lesion is of great importance [3]. However, there have been no objective and standardized diagnostic criteria for a Hunner lesion, and thus diagnosis of HIC is made subjectively by physicians based on cystoscopic findings and other clinical information including patient's characteristics and demographics. In addition, Hunner lesions vary in appearance, which can make recognition challenging [9] and may explain the variable frequency of the Hunner lesion subtype reported around the world [8].

Artificial intelligence (AI), especially deep learning, has increasingly been applied in medical fields, especially in diagnostic imaging [10–14]. Previous research has demonstrated that deep learning models can exceed the abilities of humans to detect several diseases, including bladder cancer [11,15–18]. Herein, we developed a computer-aided diagnosis (CAD) system for Hunner lesions by applying a pretrained convolutional neural network (CNN), the most frequently used and established deep learning algorithm for image-data classification, which distinguished Hunner lesions from other confusable flat reddish mucosal lesions with higher accuracy than IC/BPS-proficient physicians.

## 2. Patients and methods

### 2.1. Ethics statement

This study was approved by the Institutional Review Board of the University of Tokyo Hospital (no. 2019114NI), Kyorin University Hospital (no. H30-182), and National Institute of Advanced Industrial Science and Technology (no. Hi2019-304). All participants were informed about

this study using generally accessible contact information, and written informed consent was obtained from patients who chose to participate. All procedures followed appropriate guidelines.

### 2.2. Participants and cystoscopic image preparation

A total of 82 participants were enrolled in this study, including 41 patients with HIC who had undergone and responded to endoscopic surgery (electrocautery of Hunner lesions with bladder hydrodistension), and 41 control patients who had flat reddish mucosal lesions in their bladders and underwent transurethral resection/biopsy of the lesions at the University of Tokyo Hospital from January 8, 2019 to December 24, 2020. All surgeries were performed under general or spinal anesthesia on an inpatient basis. The flat reddish mucosal lesions were carefully searched and cystoscopically visualized, with the bladder minimally filled with normal saline. Diagnosis of HIC was made by two urologists with expertise in managing IC/BPS, both board members of the East Asian IC/BPS Clinical Guidelines Committee (Y.A. and Y.H.) [1], according to the East Asian clinical guidelines for IC/BPS, the American Urological Association guidelines for IC/BPS, and the ESSIC criteria [1,2,19,20].

Demographics of patients with HIC retrieved from medical records included the following: O'Leary and Sant's Symptom Index and Problem Index; an 11-point numerical rating of pain intensity, with 0 indicating no pain and 10 indicating maximum pain; a 7-grade quality of life scale derived from the International Prostate Symptom Score, with 0 indicating excellent and 6 indicating terrible; daytime and nocturnal urinary frequency; average and maximum voided volume; and bladder capacity measured during bladder hydrodistension at a pressure of 80 cmH<sub>2</sub>O under general/spinal anesthesia. Paired cold cup biopsies of the Hunner lesion and nonlesion background mucosa were obtained and sent to the Department of Pathology for histological analysis. Diagnoses of control patients were made based on histology at surgery: 23 patients were diagnosed with non-muscle-invasive bladder cancer, including 20 with carcinoma in situ (CIS) and three with papillary urothelial carcinoma (pTa; one with high grade and two with low grade); eight patients exhibited histological evidence of subepithelial chronic inflammatory changes accompanied by granulomas, epithelial denudation and reactive atypia, and stromal edema in bladders that had undergone intravesical mycobacteria bacillus Calmette-Guérin (BCG) injection for previous bladder cancers, and were diagnosed with BCG-related cystitis; and ten patients were diagnosed with chronic cystitis unrelated to HIC or BCG, including one with malakoplakia and three with radiation cystitis having a previous history of radiation therapy for prostate cancer (two) or cervical cancer (one) [21]. Of the 20 patients with CIS, two had previously undergone intravesical BCG therapy. All control patients underwent transurethral resection/biopsy of the bladder tumors and/or the flat reddish mucosal lesions if suspected of bladder cancer, suggested by urine cytology class III or worse, and/or associated with asymp-

omatic macrohematuria. All surgeries were performed using white-light rigid endoscopes (Olympus Medical System, Tokyo, Japan, or Karl Storz, Tuttlingen, Germany). Still cystoscopic images were obtained from the operative video records of each surgery. The flat reddish mucosal lesions resembling Hunner lesions in control patients served as control images for Hunner lesions, regardless of the presence or absence of malignancy.

### 2.3. A CAD model for Hunner lesions

We first processed cystoscopic images to highlight and correct differences between images obtained from the Olympus and Karl Storz cystoscopes. In each image, a region of interest (ROI) was outlined by a circle, and the color tone and brightness of the bladder mucosa within the ROI were corrected according to the color balance of that area. In addition, the area outside the ROI was replaced by snow noise that was adjusted to the corrected color tone of the ROI (Supplementary Fig. 1). Then, the processed cystoscopic images were randomly assigned to the training set (80%) for transfer learning of a CNN model and the test set (20%) for external validation.

We used InceptionResNetV2, a pretrained CNN model with >1 million natural images from the ImageNet database (<http://www.image-net.org>), for constructing our CAD models based on transfer learning, to compensate for the relatively small volume of training images (Supplementary Fig. 2) [22]. We employed a five-fold cross-validation method to evaluate our CAD models. Briefly, the training dataset was further randomly divided into five stratified subsets of equal size and proportion of Hunner lesion images. Among the five subsets, images from four subsets (ie, 80% of the training data) were used to retrain the pretrained CNN model, and images from the remaining subset (20% of the training data) were used to validate the retrained CNN models. In this process, the network parameters of the pretrained CNN model were transferred to the initial network parameters to learn the cystoscopic images according to the proposed method. Then, all network parameters were retrained using images of the four subsets in a supervised manner based on the Stochastic Gradient Descent algorithm to discern Hunner and control lesions and validated using images from the remaining subset to prevent overfitting in this CAD model. These steps were repeated five times by alternating each subset used as test images, yielding five CAD models. Subsequently, the performance of the constructed five CAD models was evaluated using the test dataset for external validation (Supplementary Fig. 2).

### 2.4. Reader study of diagnostic performance to compare CAD models with urologists

Next, we assessed the potential clinical utility of the constructed CAD models by comparing their diagnostic performance with that of urologists in a reader study. A 100-image dataset was created by randomly selecting 50 images each of Hunner lesions and control lesions from the test dataset (Supplementary Fig. 2). Five IC/BPS experts (defined as those who had performed  $\geq 100$  endoscopic surgeries for patients with HIC), 11 Japanese Urological Association board-certified urologists (those who had  $\geq 6$  yr of experience in urology), and eight urology residents ( $\leq 5$  yr of experience in urology) classified each image of the selected 100-image dataset in a blinded manner.

### 2.5. Statistical analysis

The performance of the CAD models for Hunner lesions was evaluated by creating a receiver operating characteristic (ROC) curve. The CNN was retrained to output 1 if the image was of a Hunner lesion and 0 if of a control lesion. True- and false-positive rates were plotted on the ROC

curve when the threshold changed from 0 to 1. The area under the curve (AUC) was calculated from the ROC curve. Accuracy, sensitivity, and specificity were evaluated at a threshold of 0.5.

## 3. Results

### 3.1. Participants and cystoscopic image preparation

The demographics of the patients are shown in Table 1. All patients with HIC favorably responded to electrocautery of Hunner lesions and manifested the histological characteristics of HIC, such as lymphoplasmacytic infiltration, epithelial denudation, stromal fibrosis, and edema in bladder pathology [4,5,20]. All control patients did not have lower urinary tract symptoms and/or chronic pelvic pain that needed treatments to be resolved.

A total of 626 images of 233 lesions in 82 surgeries, including 360 images of 129 Hunner lesions and 266 images of 104 control lesions, were obtained (Table 2 and Fig. 1). A total of 338 images, including 236 images of Hunner lesions and 102 images of control lesions, were obtained using the Olympus rigid endoscope, and 288 images, including 124 images of Hunner lesions and 164 images of control lesions, were obtained using the Karl Storz rigid endoscope. Of the 266 control images, 136 were of CIS, 14 of urothelial carcinoma, 78 of BCG cystitis, 11 of radiation cystitis, two of malakoplakia, and 25 of other chronic cystitis (Supplementary Table 1). The training dataset contained 500 images, including 288 of Hunner lesions and 212 of control lesions, and the test dataset contained 126 images, including 72 of Hunner lesions and 54 of control lesions.

### 3.2. Diagnostic performance of the constructed models

The mean AUC of the five constructed CAD models was 0.919 in the test image dataset for external validation, with mean sensitivity of 81.9% and specificity of 85.2% at a threshold of 0.5 (Fig. 2A). In a reader study, the mean accuracy, sensitiv-

**Table 1 – Demographics of study participants**

	HIC	Control
No. (male/female)	41 (5/36)	41 (30/11)
Mean age at surgery (yr)	67.6 $\pm$ 11.8 (42–83) <sup>a</sup>	74.6 $\pm$ 9.2 (45–94)
Years from symptom onset to surgery	3.8 $\pm$ 3.7 (1–18)	NA
OSSI	14.9 $\pm$ 4.6 (5–20)	NA
OSPI	12.7 $\pm$ 3.7 (3–16)	NA
Pain intensity <sup>b</sup>	7.7 $\pm$ 1.8 (4–10)	NA
QOL score <sup>c</sup>	5.6 $\pm$ 0.9 (2–6)	NA
Daytime frequency	13.5 $\pm$ 5.7 (5–30)	NA
Nocturia frequency	4.7 $\pm$ 2.6 (0–12)	NA
Average voided volume (ml)	101.5 $\pm$ 47.8 (30–227)	NA
Maximum voided volume (ml)	164.6 $\pm$ 80.6 (50–350)	NA
Maximum bladder capacity at hydrodistension (ml)	426.9 $\pm$ 181.0 (150–1000)	NA

HIC = Hunner-type interstitial cystitis; NA = not analyzed; OSPI = O'Leary and Sant's Problem Index; OSSI = O'Leary and Sant's Symptom Index; QOL = quality of life; SD = standard deviation.

<sup>a</sup> Mean  $\pm$  SD (range).

<sup>b</sup> Assessed using an 11-point pain intensity numerical rating scale ranging from 0, indicating no pain, to 10, indicating maximum pain.

<sup>c</sup> Assessed on a 7-grade QOL scale derived from the International Prostate Symptom Score, with 0 indicating excellent and 6 indicating terrible.

**Table 2 – Demographics of cystoscopic image data**

	HIC	Control		
		UC <sup>a</sup>	BCG <sup>b</sup>	Chronic cystitis <sup>c</sup>
No. of surgeries	41	41		
No. of images (Olympus)	360 (236)	23	8	10
No. of lesions	129	150 (47)	78 (30)	38 (25)
Mean number of images per lesion	2.8	57	26	21
		2.6	3	1.8

BCG = bacillus Calmette-Guérin; HIC = Hunner-type interstitial cystitis; UC = urothelial carcinoma.

<sup>a</sup> Urothelial carcinoma, including carcinoma in situ (20) and papillary urothelial carcinoma (three).

<sup>b</sup> Bacillus Calmette-Guérin-related cystitis.

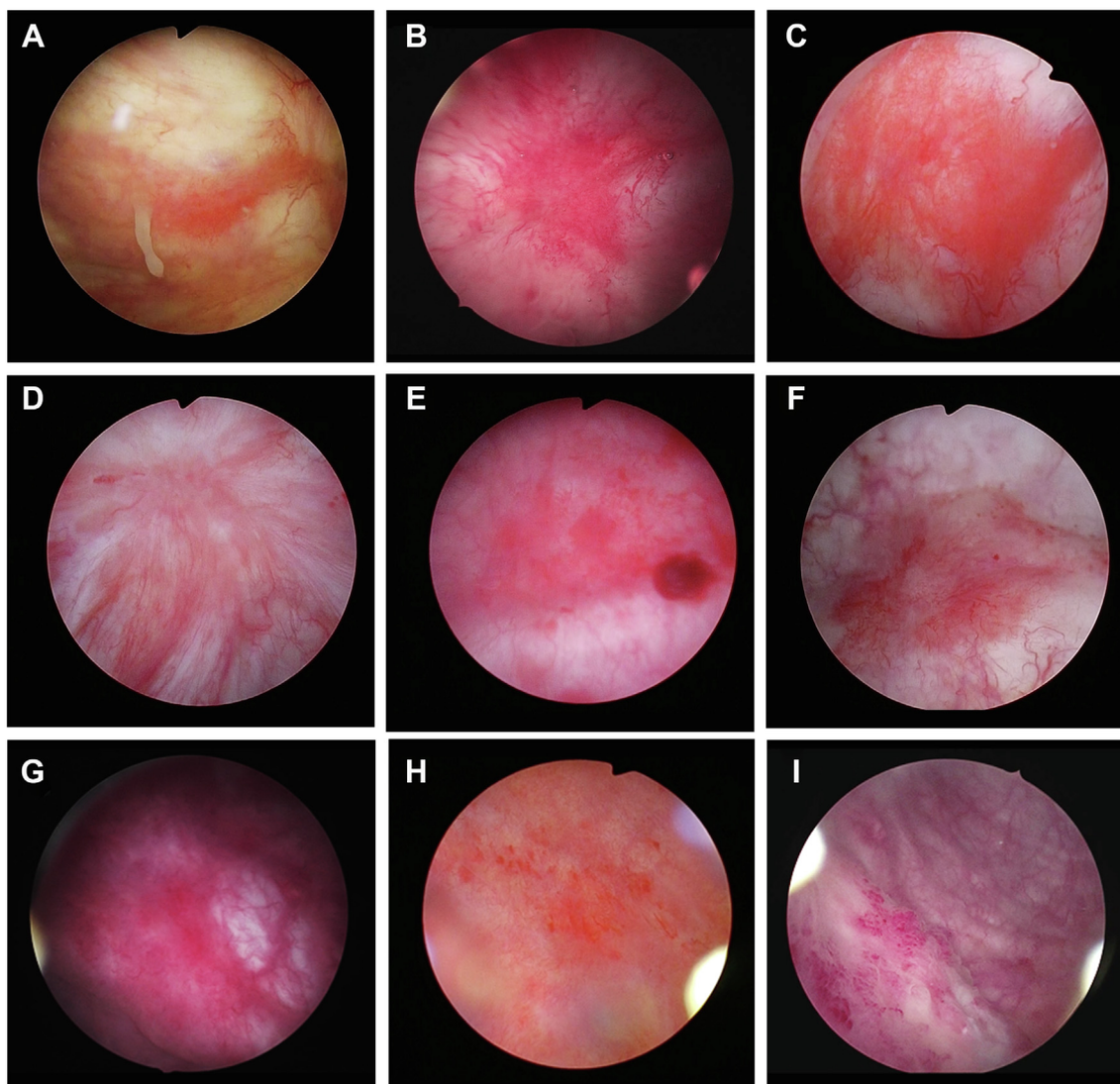
<sup>c</sup> Chronic cystitis unrelated to BCG cystitis, including radiation cystitis (three) and malakoplakia (one).

ity, and specificity (at a threshold of 0.5) were, respectively, 83.0%, 80.4%, and 85.6% for the five models; 62.4%, 79.6%,

and 45.2% for the IC/BPS expert physicians; 51.0%, 40.0%, and 62.0% for the Japanese Urological Association board-certified urologists; and 46.8%, 36.0%, and 57.8% for the urology residents. The diagnostic accuracy of the five models for Hunner lesions (mean AUC of 0.912) exceeded that of the IC/BPS expert physicians (Fig. 2B). Prediction of each image by the CAD models and humans was depicted as a heatmap and box plot (Supplementary Fig. 3 and 4). The results suggested that humans are likely to misrecognize control lesions for Hunner lesions, rather than vice versa.

### 3.3. Heatmap visualization

Examples of Hunner and control lesions correctly recognized by the CAD models are shown as heatmap visualization in Figure 3, in which areas that were important for diagnosis processing are highlighted. The CAD models seemed to preferentially assess the region of a reddened mucosal area accompanied by radiating/surrounding small vessels in the vicinity for differentiation between images of Hunner and control lesions. Images of control lesions that



**Fig. 1 – Representative cystoscopic images of Hunner lesions and control lesions. Representative images of preprocessed cystoscopic images including (A–C) Hunner lesions, (D and E) BCG cystitis, (F) radiation cystitis, (G) chronic cystitis, (H) CIS, and (I) UC. BCG = bacillus Calmette-Guérin; CIS = carcinoma in situ; UC = urothelial carcinoma.**

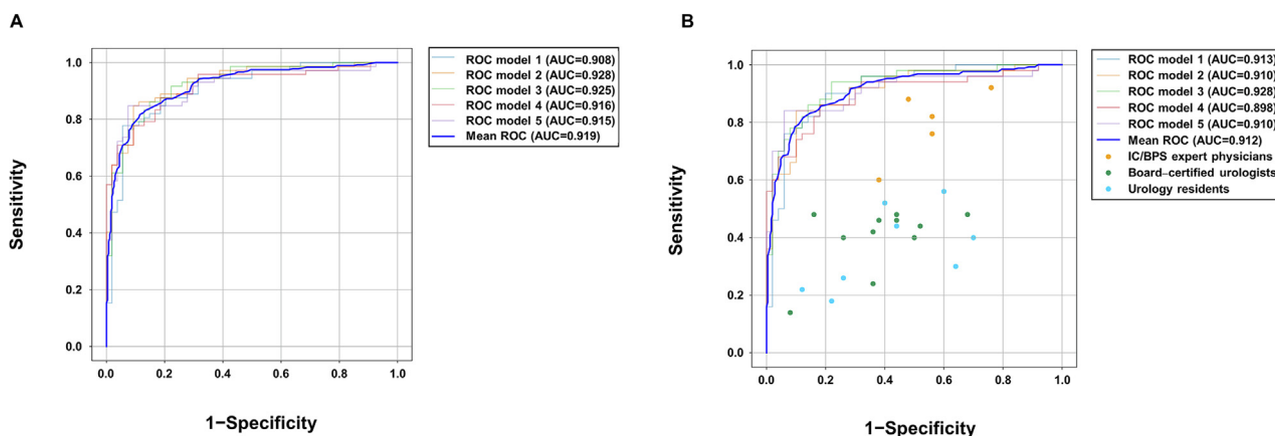


Fig. 2 – ROC curves for the five constructed deep learning models. (A) ROC curves for the five constructed deep learning models using the test dataset. (B) ROC curves for the five constructed deep learning models and the operating points of human urologists in the reader study. AUC = area under the curve; BPS = bladder pain syndrome; IC = Interstitial cystitis; ROC = receiver operating characteristic.

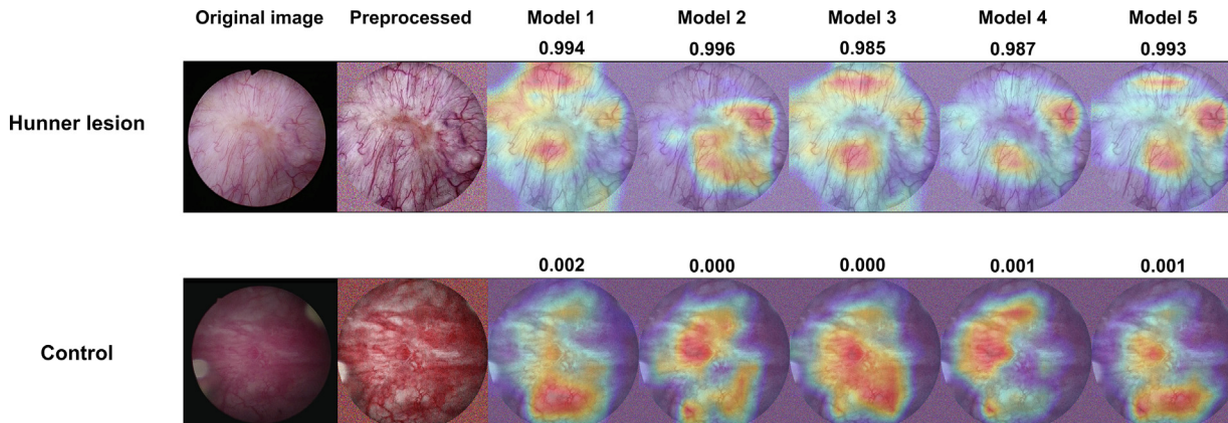


Fig. 3 – Heatmap visualization of Hunner and control images correctly recognized by the deep learning models. The heatmaps, created using Gradient-weighted Class Activation Mapping software, highlight the important regions in cystoscopic images for correctly predicting Hunner and control lesions. Vessels that cluster radially toward or surround the lesions were highlighted. These features might be responsible for image recognition by the deep learning models. The upper number of each heatmap image indicates the value predicted by the models (0, control, and 1, Hunner lesion).

all IC/BPS expert physicians unanimously misrecognized as Hunner lesions but all five CAD models correctly predicted as control lesions are shown in [Supplementary Figure 5](#). The CAD models seemed to discriminate the images by focusing on features including specific capillary structures that IC/BPS expert physicians were not likely to fully notice during cystoscopy.

#### 4. Discussion

In the present study, we developed an AI-driven CAD system for supporting cystoscopic recognition of a Hunner lesion based on a deep learning algorithm. The constructed models achieved a mean AUC of 0.912, sensitivity of 80.4%, and specificity of 85.6% for the detection of Hunner lesions, which outperformed the diagnostic accuracy of IC/BPS expert physicians.

A Hunner lesion, a characteristic reddish mucosal lesion frequently accompanied by abnormal capillary structures, is

a hallmark of HIC. Although the etiology of a Hunner lesion remains elusive, it has been suggested that locally intensified inflammatory responses, in conjunction with ischemia, may be associated with the pathogenesis of a Hunner lesion [23]. This characteristic bladder lesion has crucial implications for diagnosis and treatment prognosis in HIC. In clinical management, Hunner lesion-targeted therapies such as local electrocautery or steroid injection provide more favorable outcomes than other treatment options in patients with HIC [24,25]. However, there have been no objective diagnostic markers for cystoscopic recognition of a Hunner lesion, and its appearance is highly variable [9]. Such lack of objectivity and variability in cystoscopic appearance, in addition to the extremely low prevalence of the Hunner lesion subtype, make recognition of a Hunner lesion challenging for the majority of urologists who do not have as much expertise as expert physicians in managing IC/BPS.

AI and deep learning techniques have successfully been applied in medical image diagnosis. Examples include dermoscopic diagnosis of melanoma [11,15], detection of

diabetic retinopathy in retinal fundus photographs [26], endoscopic diagnosis and progression assessment of gastric cancer [13], classification and mutation prediction of lung cancer using histological images [14], and prediction of genomic features and the response to immune checkpoint therapies of various cancers from histological images [27]. In urology, Shkolyar et al [16] developed deep learning models that detected bladder cancer with sensitivity of 90.9% and specificity of 98.6%. Ali et al [17] developed an AI diagnostic platform using blue-light cystoscopic images that not only detected bladder cancer with high sensitivity of 95.77% and modest specificity of 87.84%, but also classified tumor invasiveness with sensitivity of 88% and specificity of 96.56%. Tokuyama et al [28] developed AI models that predicted early recurrence of non-muscle-invasive bladder cancer with a probability of up to 90% based on machine learning of nuclear features in histological images. Yamamoto et al [12] developed a deep learning algorithm based on the assessment of histological images that accurately predicted recurrence of prostate cancer. These studies consistently demonstrated that deep learning models exert higher diagnostic ability in conjunction with human performance than when using either method alone. Collectively, AI and deep learning techniques have the potential to surpass limitations on conventional image diagnosis performed by humans only.

There are several limitations to this study that relate to the methodology, first among which is the opaque black box nature of AI-based deep learning techniques. Second, this study was performed using images that were acquired only by rigid cystoscopes. The appearance of cystoscopic images may vary depending on the light source and type of cystoscope. The versatility of our CAD models is to be validated using images obtained by other types of light sources or cystoscopes, including flexible cystoscopes. Third, the retrospective study design and the diagnostic nature of a Hunner lesion as warranted assertibility might bias cystoscopic image collection and thereby affect the results. Diagnosis of a Hunner lesion was made by our two urologists in a subjective manner, and thereby it might act as a working hypothesis in the present study. With regard to this, we used images of Hunner lesions that were obtained from cases that favorably responded to electrocautery of the lesions and showed characteristic histological features consistent with HIC [4,5,20]. Conversely, this might exclude some HIC cases that did not show those clinical and histological features, and could be another limitation of the present study. Objective, reliable, and reproducible diagnostic markers for a Hunner lesion are urgently needed to standardize the diagnosis of a Hunner lesion. Further multicenter, international prospective studies are warranted to verify the clinical utility of our CAD models in real-world settings.

## 5. Conclusions

We first developed the deep learning system that recognizes Hunner lesions in cystoscopic images with accuracy (mean AUC up to 0.912) greater than that of IC/BPS expert physicians. Our models provide a platform for developing a system that supports the accurate diagnosis of a Hunner

lesion and that can lead to improved treatment outcomes in managing patients with HIC.

**Author contributions:** Yoshiyuki Akiyama had full access to all the data in the study and takes responsibility for the integrity of the data and the accuracy of the data analysis.

*Study concept and design:* Iwaki, Akiyama, Nosato, Fukuhara.

*Acquisition of data:* Iwaki, Akiyama.

*Analysis and interpretation of data:* Iwaki, Nosato.

*Drafting of the manuscript:* Iwaki, Akiyama, Nosato, Homma.

*Critical revision of the manuscript for important intellectual content:* Nosato, Kinjo, Niimi, Taguchi, Y. Yamada, Sato, Kawai, D. Yamada, Sakamashi, Kume, Homma, Fukuhara.

*Statistical analysis:* Iwaki, Nosato.

*Obtaining funding:* Akiyama.

*Administrative, technical, or material support:* Akiyama, Nosato.

*Supervision:* Akiyama, Homma, Fukuhara.

*Other:* None.

**Financial disclosures:** Yoshiyuki Akiyama certifies that all conflicts of interest, including specific financial interests and relationships and affiliations relevant to the subject matter or materials discussed in the manuscript (eg, employment/affiliation, grants or funding, consultancies, honoraria, stock ownership or options, expert testimony, royalties, or patents filed, received, or pending), are the following: None.

**Funding/Support and role of the sponsor:** This study was financially supported by a KAKENHI Grants-in-Aid from the Japanese Society for the Promotion of Science (JSPS; grant number 22K16788, to Yoshiyuki Akiyama).

**Acknowledgments:** This paper is partly based on the results obtained from a project, JPNP20006, commissioned by New Energy and Industrial Technology Development Organization (NEDO).

## Appendix A. Supplementary data

Supplementary data to this article can be found online at <https://doi.org/10.1016/j.euro.2022.12.012>.

## References

- [1] Homma Y, Akiyama Y, Tomoe H, et al. Clinical guidelines for interstitial cystitis/bladder pain syndrome. *Int J Urol* 2020;27:578–89.
- [2] van de Merwe JP, Nordling J, Bouchelouche P, et al. Diagnostic criteria, classification, and nomenclature for painful bladder syndrome/interstitial cystitis: an ESSIC proposal. *Eur Urol* 2008;53:60–7.
- [3] Akiyama Y, Hanno P. Phenotyping of interstitial cystitis/bladder pain syndrome. *Int J Urol* 2019;26:17–9.
- [4] Johansson SL, Fall M. Clinical features and spectrum of light microscopic changes in interstitial cystitis. *J Urol* 1990;143:1118–24.
- [5] Maeda D, Akiyama Y, Morikawa T, et al. Hunner-type (classic) interstitial cystitis: a distinct inflammatory disorder characterized by pancystitis, with frequent expansion of clonal B-cells and epithelial denudation. *PLoS One* 2015;10:e0143316.
- [6] Akiyama Y, Luo Y, Hanno PM, Maeda D, Homma Y. Interstitial cystitis/bladder pain syndrome: the evolving landscape, animal models and future perspectives. *Int J Urol* 2020;27:491–503.
- [7] Watanabe D, Akiyama Y, Niimi A, et al. Clinical characterization of interstitial cystitis/bladder pain syndrome in women based on the presence or absence of Hunner lesions and glomerulations. *Low Urin Tract Symptoms* 2021;13:139–43.
- [8] Fall M, Nordling J, Cervigni M, et al. Hunner lesion disease differs in diagnosis, treatment and outcome from bladder pain syndrome: an ESSIC working group report. *Scand J Urol* 2020;54:91–8.

- [9] Ronstrom C, Lai HH. Presenting an atlas of Hunner lesions in interstitial cystitis which can be identified with office cystoscopy. *Neurourol Urodyn* 2020;39:2394–400.
- [10] Shen Y, Shamout FE, Oliver JR, et al. Artificial intelligence system reduces false-positive findings in the interpretation of breast ultrasound exams. *Nat Commun* 2021;12:5645.
- [11] Pham TC, Luong CM, Hoang VD, Doucet A. AI outperformed every dermatologist in dermoscopic melanoma diagnosis, using an optimized deep-CNN architecture with custom mini-batch logic and loss function. *Sci Rep* 2021;11:17485.
- [12] Yamamoto Y, Tsuzuki T, Akatsuka J, et al. Automated acquisition of explainable knowledge from unannotated histopathology images. *Nat Commun* 2019;10:5642.
- [13] Hirasawa T, Aoyama K, Tanimoto T, et al. Application of artificial intelligence using a convolutional neural network for detecting gastric cancer in endoscopic images. *Gastric Cancer* 2018;21:653–60.
- [14] Coudray N, Ocampo PS, Sakellariopoulos T, et al. Classification and mutation prediction from non-small cell lung cancer histopathology images using deep learning. *Nat Med* 2018;24:1559–67.
- [15] Haenssle HA, Fink C, Schneiderbauer R, et al. Man against machine: diagnostic performance of a deep learning convolutional neural network for dermoscopic melanoma recognition in comparison to 58 dermatologists. *Ann Oncol* 2018;29:1836–42.
- [16] Shkoliar E, Jia X, Chang TC, et al. Augmented bladder tumor detection using deep learning. *Eur Urol* 2019;76:714–8.
- [17] Ali N, Bolenz C, Todenhofer T, et al. Deep learning-based classification of blue light cystoscopy imaging during transurethral resection of bladder tumors. *Sci Rep* 2021;11:11629.
- [18] Ikeda A, Nosato H, Kochi Y, et al. Support system of cystoscopic diagnosis for bladder cancer based on artificial intelligence. *J Endourol* 2020;34:352–8.
- [19] Hanno PM, Burks DA, Clemens JQ, et al. AUA guideline for the diagnosis and treatment of interstitial cystitis/bladder pain syndrome. *J Urol* 2011;185:2162–70.
- [20] Akiyama Y, Homma Y, Maeda D. Pathology and terminology of interstitial cystitis/bladder pain syndrome: a review. *Histol Histopathol* 2019;34:25–32.
- [21] Lopez-Beltran A, Luque RJ, Mazzucchelli R, Scarpelli M, Montironi R. Changes produced in the urothelium by traditional and newer therapeutic procedures for bladder cancer. *J Clin Pathol* 2002;55: 641–7.
- [22] Szegedy C, Ioffe S, Vanhoucke V, Alemi AA. Inception-v4, Inception-ResNet and the impact of residual connections on learning. Thirty-first AAAI Conference on Artificial Intelligence; 2017.
- [23] Akiyama Y, Miyakawa J, O'Donnell MA, et al. Overexpression of HIF1alpha in Hunner lesions of interstitial cystitis: pathophysiological implications. *J Urol* 2022;207:635–46.
- [24] Hillelsohn JH, Rais-Bahrami S, Friedlander JI, et al. Fulguration for Hunner ulcers: long-term clinical outcomes. *J Urol* 2012;188: 2238–41.
- [25] Funaro MG, King AN, Stern JNH, Moldwin RM, Bahlani S. Endoscopic injection of low dose triamcinolone: a simple, minimally invasive, and effective therapy for interstitial cystitis with Hunner lesions. *Urology* 2018;118:25–9.
- [26] Gulshan V, Peng L, Coram M, et al. Development and validation of a deep learning algorithm for detection of diabetic retinopathy in retinal fundus photographs. *JAMA* 2016;316:2402–10.
- [27] Komura D, Kawabe A, Fukuta K, et al. Universal encoding of pan-cancer histology by deep texture representations. *Cell Rep* 2022;38: 110424.
- [28] Tokuyama N, Saito A, Muraoka R, et al. Prediction of non-muscle invasive bladder cancer recurrence using machine learning of quantitative nuclear features. *Mod Pathol* 2022;35:533–8.

# ハンナ型間質性膀胱炎の 内視鏡診断支援システム ～Webサービスアプリの紹介～

2024年1月21日（日）

国立研究開発法人 産業技術総合研究所  
人工知能研究センター 機械学習機構研究チーム  
研究チーム長 野里博和

# 間質性膀胱炎（ハンナ型） 病理組織グレーディング構築

Epithelial damage grade		
Epithelial denudation	None or subtle	0
	Mild	1
	Moderate	2
	Severe	3
Sloughing pattern of denudation	Absent	0
	Present	1
Fibrinous exudate (erosive change)	Absent	0
	Present	1
Intraepithelial lymphocytes	None	0
	Scattered	1
	Dense	2

Stromal inflammation grade		
Subepithelial lymphoplasmacytic infiltration	None or subtle	0
	Mild	1
	Moderate	2
	Severe	3
Lymphocytic aggregate/Lymphoid follicle	Absent	0
	Present	1
Plasma cell-rich area (more than 30%)	Absent	0
	Present	1
Marked eosinophilic infiltration (>50/HPF)	Absent	0
	Present	1
Marked neutrophilic infiltration (>50/HPF)	Absent	0
	Present	1

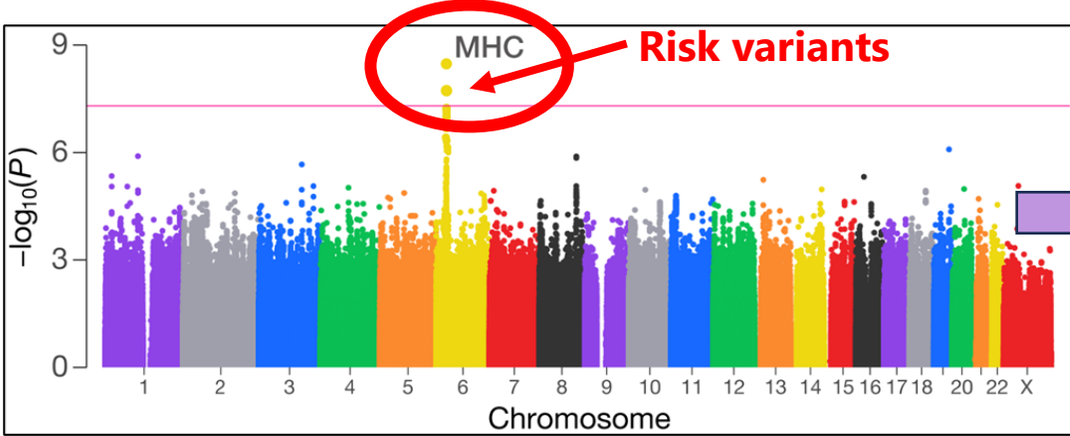
Fibrovascular alteration grade		
Prominent stromal fibrosis	Absent	0
	Present	1
Prominent vascular proliferation	Absent	0
	Present	1

これらの項目を評価した上で、HIC重症度との相関を解析し、nomogramを作成する方針

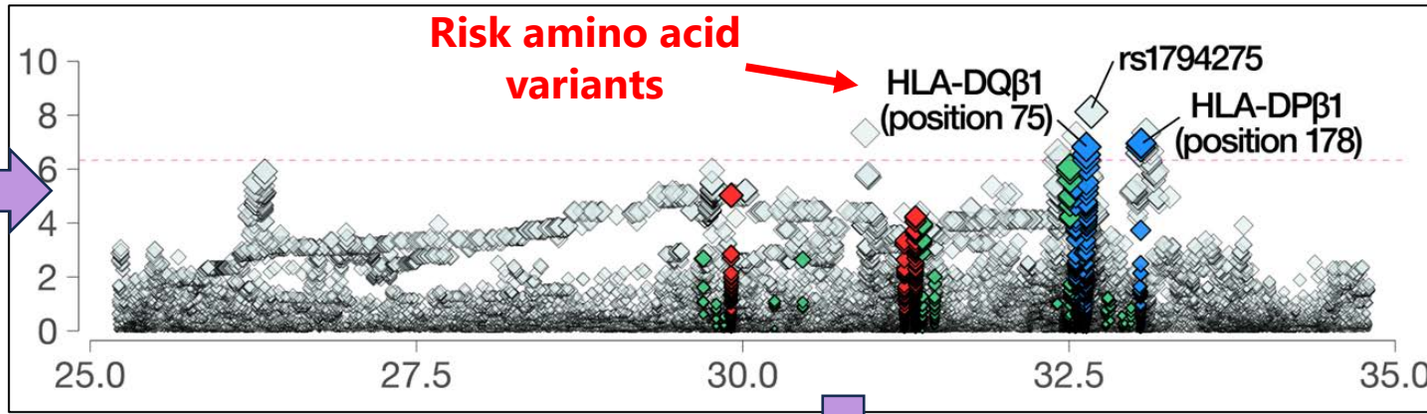
# 間質性膀胱炎（ハンナ型） ゲノム研究成果報告

# ハンナ型間質性膀胱炎の**遺伝的背景を説明**: HLA遺伝子領域に複数の疾患感受性遺伝子を同定

## 全ゲノム関連解析: GWAS



## Fine-mapping analysis of HLA variants



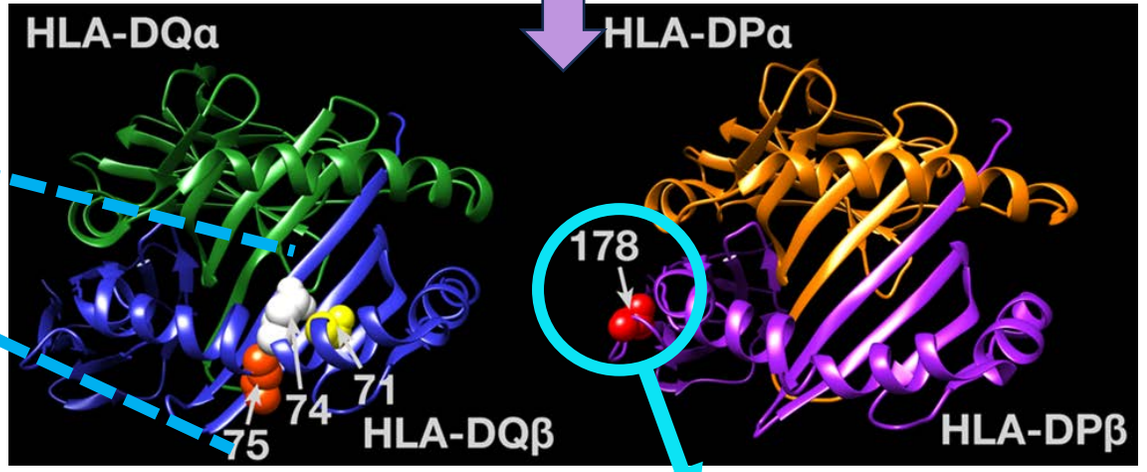
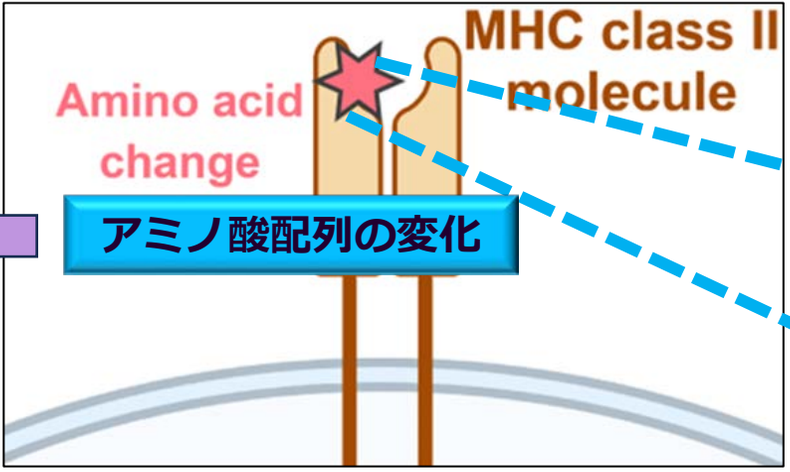
### 免疫異常を惹起

リスクバリエント保因者

抗原提示能  
の変化

B細胞系優位の  
免疫疾患を発症

間質性膀胱炎  
の本態に迫る成果



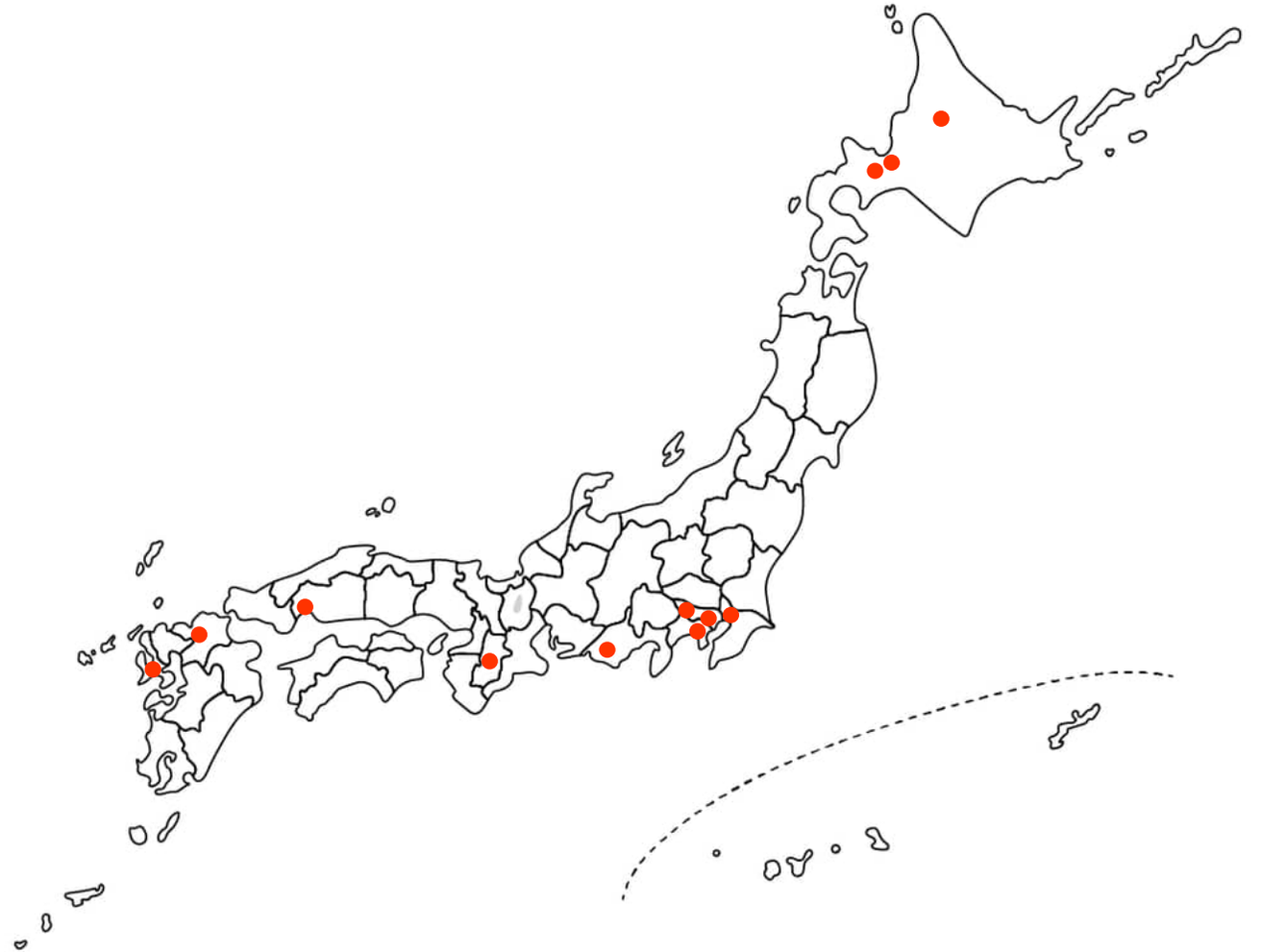
MHCクラスII分子の抗原結合部位  
に存在し抗原提示能に関与

他の自己免疫疾患の  
リスクバリエント

# 間質性膀胱炎（ハンナ型）のGWAS：厚労科研オールジャパン体制で拡大実施中！

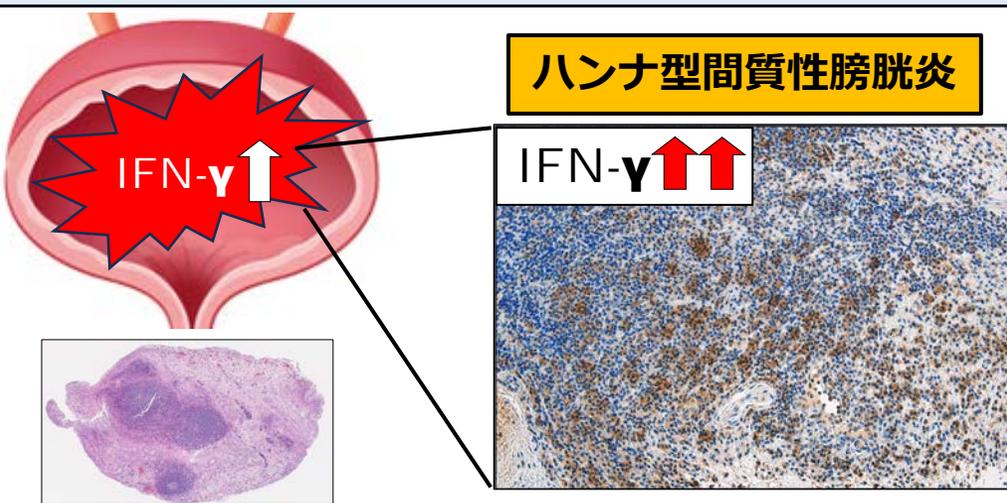
## 研究参加施設

- 旭川医科大学
- 北海道大学
- 札幌中央病院（札幌医大）
- 新東京病院
- 杏林大学
- 東京大学
- 関東労災病院
- 浜松医科大学
- 奈良県立医科大学
- 県立広島病院
- 原三信病院
- 長崎大学

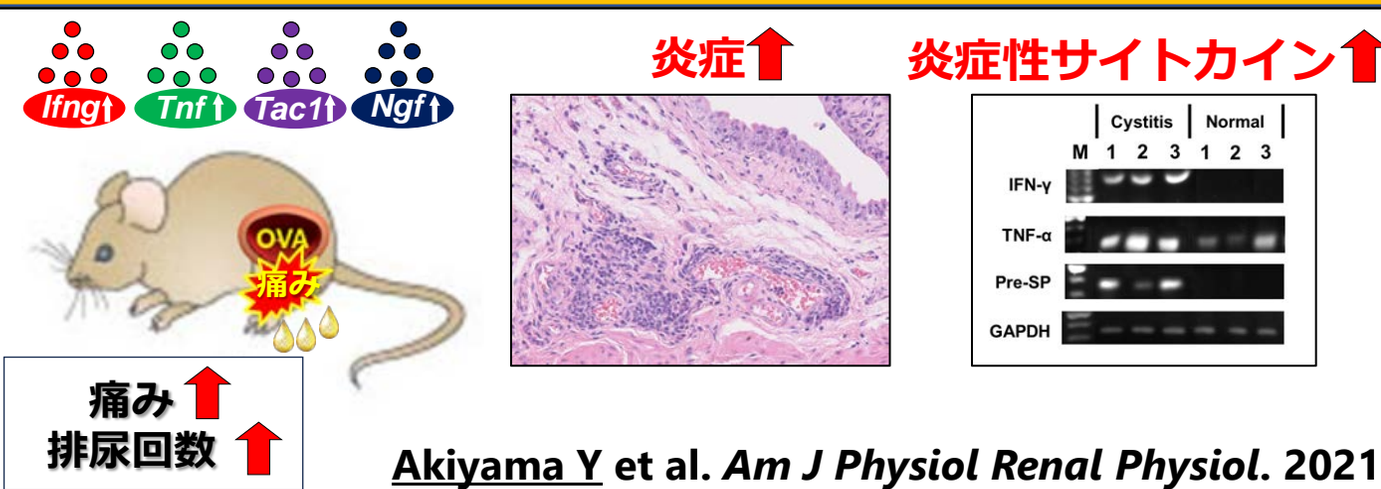


# 新規治療開発に関する研究

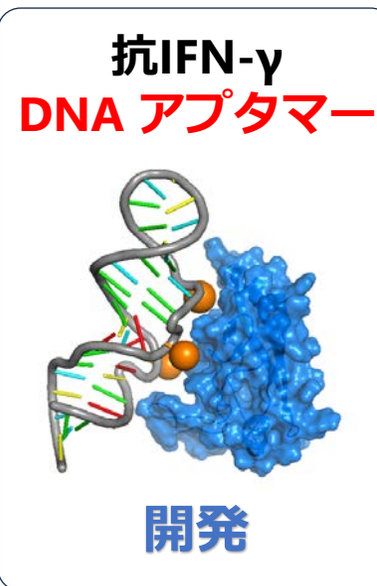
# ハンナ型間質性膀胱炎の創薬ターゲットとしてIFN- $\gamma$ を特定



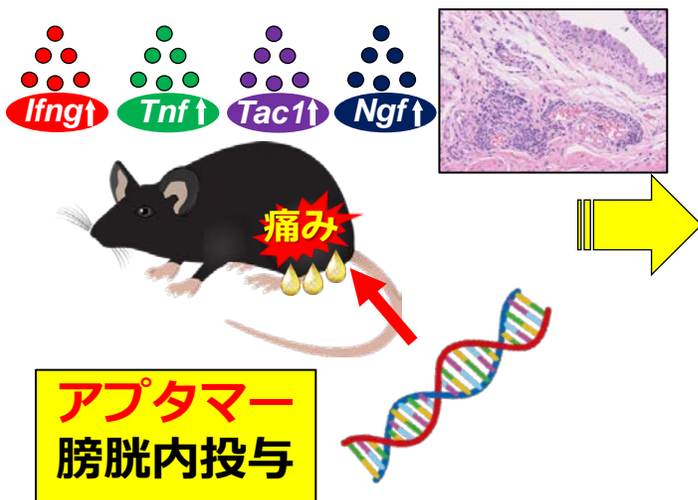
# 養子移植免疫による間質性膀胱炎モデル動物を開発



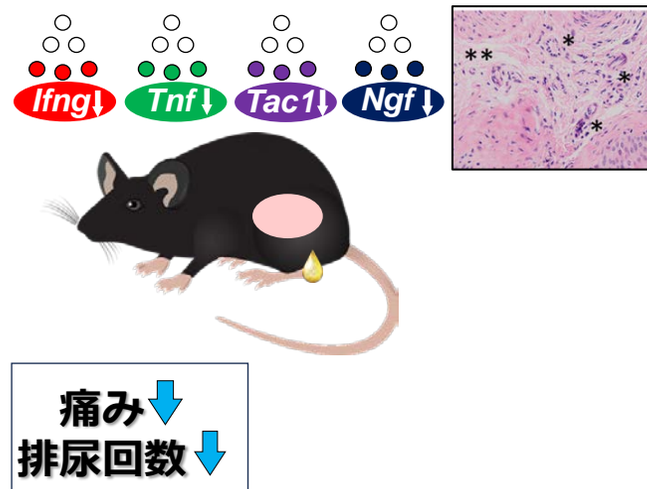
# 核酸医薬によるanti-IFN- $\gamma$ 膀胱内治療の開発



間質性膀胱炎 (ハンナ型)  
疾患モデル



炎症反応/症状の大幅な改善



- POC確認完了
- GLP毒性・安全性薬理試験

ヒトへの臨床応用  
新規治療法の開発へ

# 間質性膀胱炎の 患者登録と 診療ガイドラインに関する研究班

我々は平成28年度に厚生労働省の難治性疾患政策研究事業の間質性膀胱炎研究班として発足し、以降、間質性膀胱炎に対する一般社会に対する啓発や難病支援体制の充実を目指して活動しています。



## News

2024/04/30 第8回 研究班班会議を開催いたしました。（現地及びWeb）

2023/01/22 第7回 研究班班会議を開催しました。（Web開催）

2022/01/23 第6回 研究班班会議を開催しました。（Web開催）

患者さんの  
理解のために

# 間質性膀胱炎・ 膀胱痛症候群

著者 秋山佳之 新美文彩 野宮明 本間之夫

医学図書出版

## 【目次】

### はじめに

### 病気の概要

1. 病気の名前の意味と注意点
2. 病気の特徴
3. 診断
4. 治療法

### よくある質問とその答え (Q&A)

1. 病気の原因は何か
2. どんな人が病気になりやすいのか
3. どのような症状があるのか
4. どうして膀胱が痛むのか
5. 似た症状を起こす病気は
6. 間質性膀胱炎（ハンナ型）と膀胱痛症候群の違いは
7. 病院ではどんな検査をするのか
8. 膀胱鏡検査とは
9. ハンナ病変とは何か
10. ハンナ病変はないといわれたが
11. 治療の全体像は
12. 食事で気をつけることは
13. 他の生活上の注意点は
14. 内服薬で効くものは
15. 膀胱に注入する薬は
16. この他に治療法はあるのか
17. 内視鏡手術にはどのようなものがあるのか
18. 膀胱水圧拡張術とは
19. ハンナ病変を焼くといわれたが
20. 内視鏡手術の後に症状が戻ってきたが
21. 膀胱を取りたい/取る方がよいといわれたが
22. 膀胱を取る手術とは
23. 難病の認定の条件は何か
24. 難病の認定を受けた恩恵は何か
25. 認定を受けるための手続きは何か
26. 認定されなくても医療費の補助はあるのか

### 膀胱と排尿に関して

著者：秋山 佳之，新美 文彩，野宮 明，本間 之夫

ISBNコード：978-4-86517-510-3

発行年月日：2022年12月20日

サイズ・頁数：B5判・250頁



国立保健医療科学院長 殿

機関名 国立大学法人東京大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 藤井 輝夫

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費補助金の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部附属病院・届出研究員

(氏名・フリガナ) 本間 之夫・ホンマ ユキオ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	東京大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 東京女子医科大学

所属研究機関長 職名 学長

氏名 丸 義朗

次の職員の令和 5 年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部局・職名) 附属足立医療センター・教授

(氏名・フリガナ) 巴 ひかる ・ トモエ ヒカル

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査(※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針(※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	東京女子医科大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由 : )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関 : )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由 : )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容 : )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 旭川医科大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 西川 祐司

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費補助金の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部・教授

(氏名・フリガナ) 柿崎 秀宏・カキザキ ヒデヒロ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	旭川医科大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: <input type="checkbox"/> )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 国立大学法人長崎大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 永安 武

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 病院・講師

(氏名・フリガナ) 松尾 朋博・マツオ トモヒロ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	長崎大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。

・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 信州大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 中村 宗一郎 (公印省略)

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部・准教授

(氏名・フリガナ) 小川 輝之・オガワ テルユキ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	信州大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 札幌医科大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 山下 敏彦

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部・教授

(氏名・フリガナ) 舛森 直哉 (マスモリ ナオヤ)

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	札幌医科大学附属病院	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 国立大学法人 山梨大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 中村 和彦

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業
2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究
3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部・教授  
(氏名・フリガナ) 三井 貴彦・ミツイ タカヒコ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	山梨大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

令和6年3月7日

国立保健医療科学院長 殿

機関名 国立大学法人東京大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 藤井 輝夫

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費補助金の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部附属病院・届出研究員

(氏名・フリガナ) 新美 文彩・ニイミ アヤ

#### 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	東京大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

#### その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

#### 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

#### 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

令和6年 3月15日

国立保健医療科学院長 殿

機関名 労働者健康安全機構関東労災病院

所属研究機関長 職 名 院長

氏 名 根本 繁

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 泌尿器科 部長

(氏名・フリガナ) 野宮 明 (ノミヤ アキラ)

#### 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	関東労災病院倫理委員会	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

#### その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

#### 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

#### 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

令和6年3月7日

国立保健医療科学院長 殿

機関名 国立大学法人東京大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 藤井 輝夫

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費補助金の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部附属病院・講師

(氏名・フリガナ) 秋山 佳之・アキヤマ ヨシユキ

#### 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	東京大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

#### 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

#### 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 国立大学法人金沢大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 和田 隆志

次の職員の令和 5 年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医薬保健研究域医学系 教授

(氏名・フリガナ) 前田 大地 マエダ ダイチ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 浜松医科大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 今野 弘之

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部・准教授

(氏名・フリガナ) 大塚 篤史 (オオツカ アツシ)

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	浜松医科大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 北海道大学  
所属研究機関長 職名 総長  
氏名 寶金 清博

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業
2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究
3. 研究者名 (所属部署・職名) 北海道大学病院・助教  
(氏名・フリガナ) 千葉 博基・チバ ヒロキ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	北海道大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

令和6年2月1日

国立保健医療科学院長 殿

機関名 公立大学法人奈良県立医科大学

所属研究機関長 職 名 理事長

氏 名 細井 裕司

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究 (21FC1012)

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部 准教授

(氏名・フリガナ) 鳥本 一匡 (トリモト カズマサ)

#### 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	奈良県立医科大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

#### その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

#### 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

#### 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 国立大学法人東海国立大学機構

所属研究機関長 職 名 名古屋大学大学院医学系研究科長

氏 名 木 村 宏

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業
2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究
3. 研究者名 (所属部署・職名) 名古屋大学大学院医学系研究科・准教授  
(氏名・フリガナ) 松川宜久・マツカワ ヨシヒサ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	名古屋大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 東京慈恵会医科大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 松藤千弥

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部・准教授

(氏名・フリガナ) 古田 昭・フルタ アキラ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	東京慈恵会医科大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。

・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

国立保健医療科学院長 殿

機関名 杏林大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 渡邊 卓

次の職員の令和5年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 難治性疾患政策研究事業

2. 研究課題名 間質性膀胱炎の患者登録と診療ガイドラインに関する研究

3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部 ・ 講師

(氏名・フリガナ) 金城 真実 ・ キンジョウ マナミ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	杏林大学	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査に場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。