

2026/2/28 JDCHCT/全国調査ニュース（第48回 日本造血・免疫細胞療法学会総会プログラム）

細胞治療レジストリ 次世代システムリリースに関して

田畑 藍（日本造血細胞移植データセンター, JDCHCT）

日本造血・免疫細胞療法学会 COI 開示

発表者名: 田畑 藍

演題発表に関連し、開示すべきCOI関係にある
企業などはありません。

1. 細胞治療レジストリ 次世代システムリリースに関して

1-1. 変更の概要とスケジュール

1-2. 倫理審査・実施承認

1-3. 施設登録

1-4. 新システムのフォームの構成

1-5. リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

2. ER/ES指針

2-1. 指針の概要説明

1. 細胞治療レジストリ 次世代システムリリースに関して

1-1. 変更の概要とスケジュール

1-2. 倫理審査・実施承認

1-3. 施設登録

1-4. 新システムのフォームの構成

1-5. リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

2. ER/ES指針

2-1. 指針の概要説明

1-1.変更の概要とスケジュール

細胞治療レジストリは、レジストリ名が
「**日本細胞療法レジストリ (Cellular Therapy Registry –Japan【CTR-J シーティーアール・ジェイ】)**」
に変更となります。
細胞治療のデータ収集システムも「FormsNet3」から「**CTR-J**」に変更となります。

1-1.変更の概要とスケジュール

細胞治療レジストリは、レジストリ名が
「**日本細胞療法レジストリ (Cellular Therapy Registry –Japan【CTR-J シーティーアール・ジェイ】)**」
に変更となります。
細胞治療のデータ収集システムも「FormsNet3」から「**CTR-J**」に変更となります。

現在予定のスケジュール

2026年2・3月

全国調査プロトコール

第11版(生医倫第3版)

一括倫理審査

1-1.変更の概要とスケジュール

細胞治療レジストリは、レジストリ名が
「**日本細胞療法レジストリ (Cellular Therapy Registry –Japan【CTR-J シーティーアール・ジェイ】)**」
に変更となります。
細胞治療のデータ収集システムも「FormsNet3」から「**CTR-J**」に変更となります。

現在予定のスケジュール

2026年2・3月

全国調査プロトコール

第11版(生医倫第3版)

一括倫理審査

日本語版FormsNet使用終了と
CTR-Jへの移行に関しても含めた改訂

1-1.変更の概要とスケジュール

細胞治療レジストリは、レジストリ名が
「**日本細胞療法レジストリ (Cellular Therapy Registry –Japan【CTR-J シーティーアール・ジェイ】)**」
に変更となります。

細胞治療のデータ収集システムも「FormsNet3」から「**CTR-J**」に変更となります。

現在予定のスケジュール



日本語版FormsNet使用終了と
CTR-Jへの移行に関しても含めた改訂

1-1. 変更の概要とスケジュール

細胞治療レジストリは、レジストリ名が
「**日本細胞療法レジストリ (Cellular Therapy Registry –Japan【CTR-J シーティーアール・ジェイ】)**」
に変更となります。

細胞治療のデータ収集システムも「FormsNet3」から「CTR-J」に変更となります。

現在予定のスケジュール



日本語版FormsNet使用終了と
CTR-Jへの移行に関しても含めた改訂

1. 細胞治療レジストリ 次世代システムリリースに関して

1-1. 変更の概要とスケジュール

1-2. 倫理審査・実施承認

1-3. 施設登録

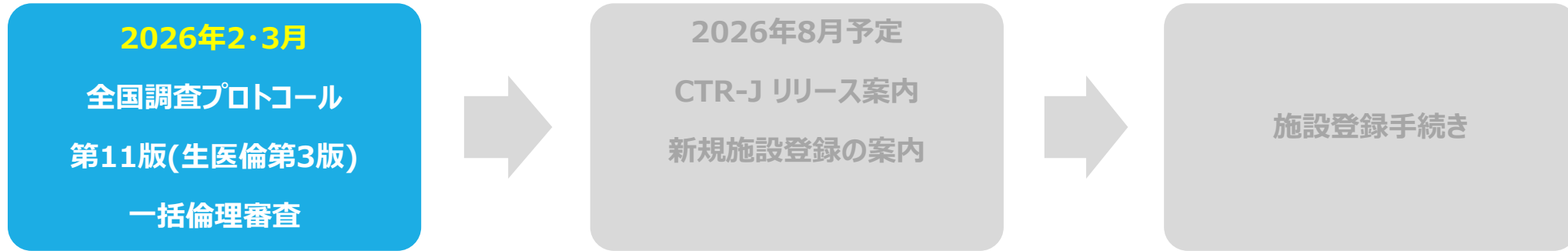
1-4. 新システムのフォームの構成

1-5. リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

2. ER/ES指針

2-1. 指針の概要説明

1-2.倫理審査・実施承認



愛知医科大学一括倫理審査 承認

↓

ご施設へご連絡

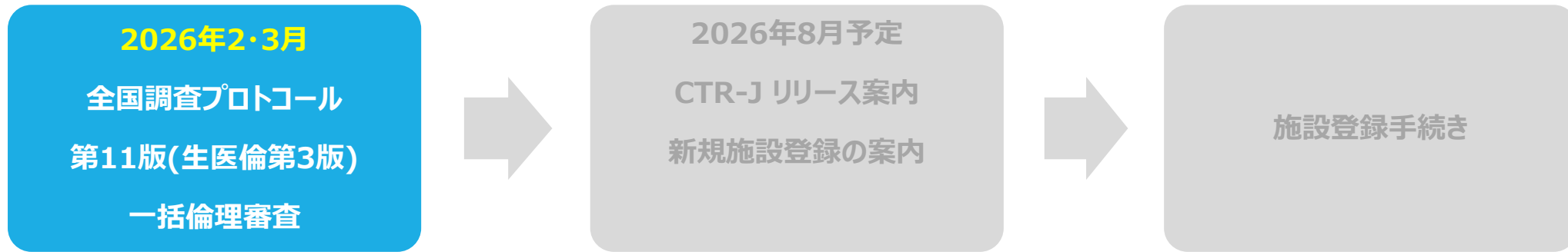
↓

「機関の長による本研究の実施許可が確認できる文書」をデータセンターへご提出ください

一括倫理審査施設) 機関の長による実施許可、上記文書のご提出

自施設倫理審査施設) ご施設の倫理審査での承認、上記文書のご提出

1-2.倫理審査・実施承認



愛知医科大学一括倫理審査 承認

↓

ご施設へご連絡

↓

「機関の長による本研究の実施許可が確認できる文書」をデータセンターへご提出ください

一括倫理審査施設) 機関の長による実施許可、上記文書のご提出
自施設倫理審査施設) ご施設の倫理審査での承認、上記文書のご提出

注意！！
全国調査プロトコール第11版(生医倫第3版)の実施許可が確認できる文書のご提出がなければ、
新システム (CTR-J) の施設登録・入力開始ができません

1. 細胞治療レジストリ 次世代システムリリースに関して

1-1. 変更の概要とスケジュール

1-2. 倫理審査・実施承認

1-3. 施設登録

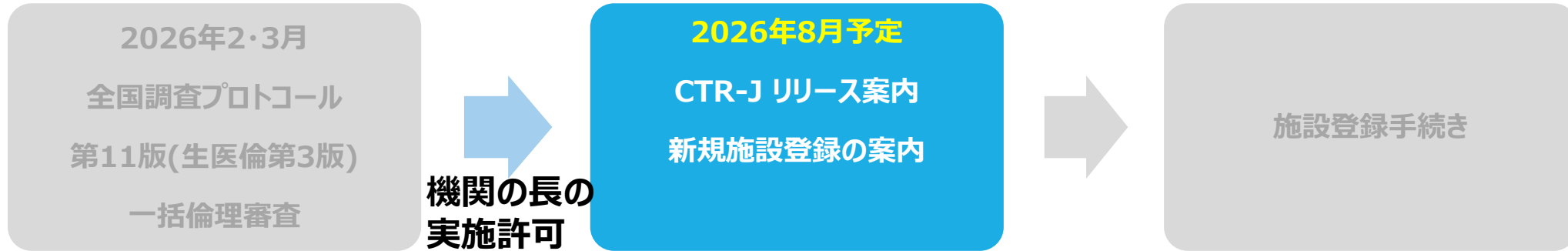
1-4. 新システムのフォームの構成

1-5. リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

2. ER/ES指針

2-1. 指針の概要説明

1-3.施設登録



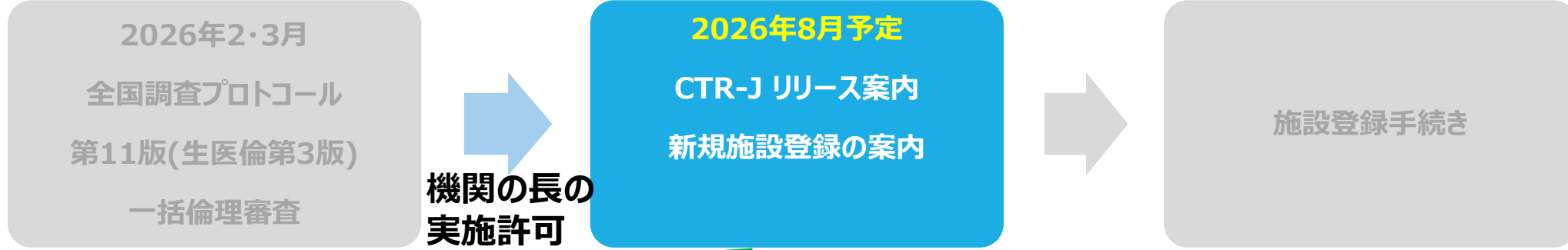
【①新システム（CTR-J）の役割（ロール）の整理】

FormsNet3
メディカルディレクター
プライマリーデータマネージャー
データマネージャー



新システム（CTR-J）
連絡責任医師
入力担当者

1-3.施設登録



【②新システム（CTR-J）リリース案内・新規施設登録の案内 メール送付先】

FormsNet3
メディカルディレクター
プライマリーデータマネージャー
データマネージャー

+ TRUMPの連絡責任医師

1-3.施設登録



【②新システム（CTR-J）リリース案内・新規施設登録の案内 メール送付先】

FormsNet3
メディカルディレクター
プライマリーデータマネージャー
データマネージャー

+ TRUMPの連絡責任医師

メディカルディレクター・プライマリーデータマネージャーとしてご登録の先生方がご異動の場合、必ずリリース案内をお受取りいただけるよう次にご担当となる先生方の情報（メールアドレス等）をデータセンターへご連絡ください

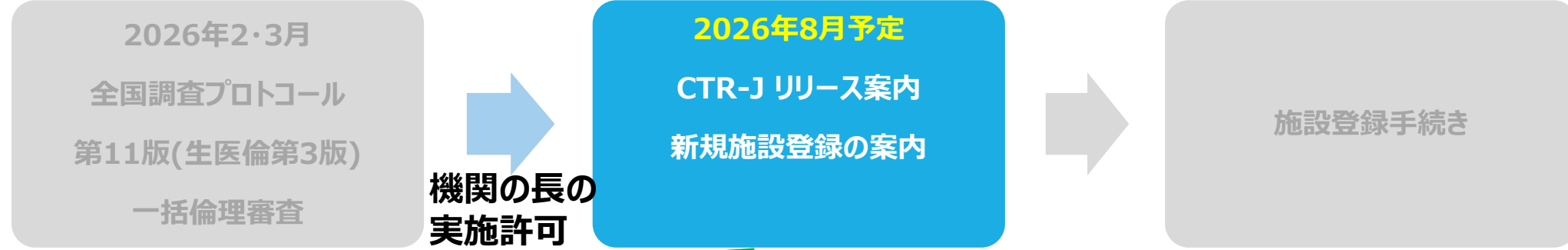
データマネージャーの変更については必ずしもお知らせいただく必要はございませんがデータセンターからのご連絡をお受取りいただく必要がある方であればご連絡ください。

1-3.施設登録



【③新システム（CTR-J）の新規施設登録の申請】

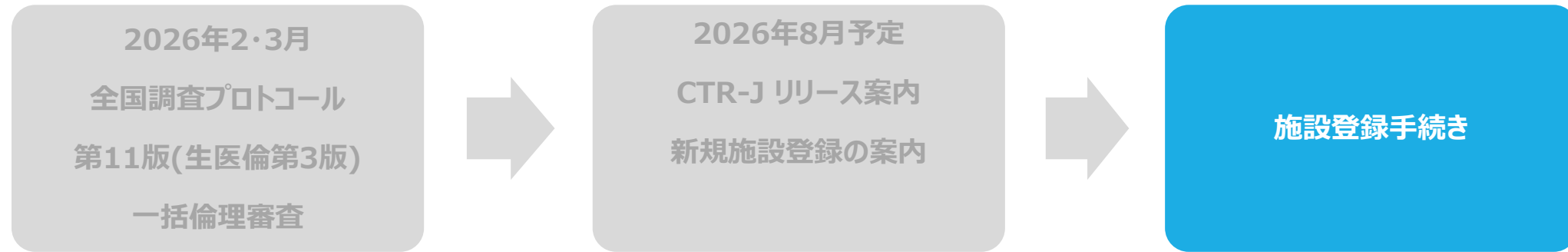
1-3.施設登録



【③新システム（CTR-J）の新規施設登録の申請】

注意！！
FormsNet3で施設登録いただいておりますご施設におかれましても
新システム（CTR-J）では新規施設登録の申請が必要です

1-3.施設登録

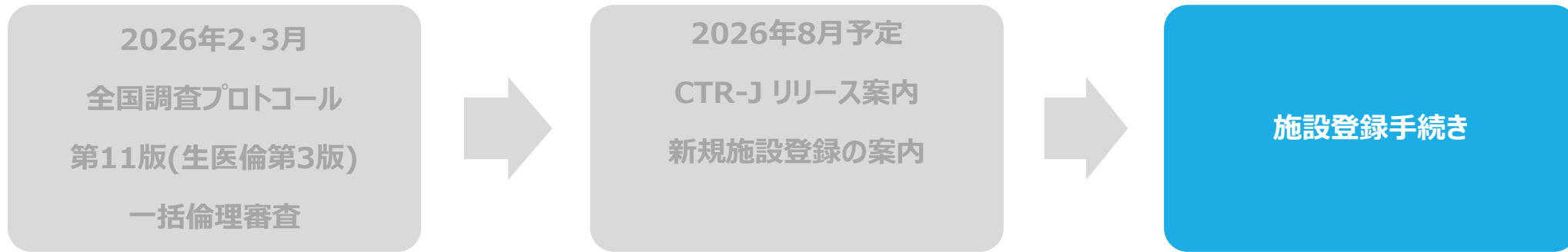


【④アカウント申請の概要】



提出いただいた申請内容に基づき、
一部施設情報・連絡責任医師 1 名を登録

1-3.施設登録



【④アカウント申請の概要】



提出いただいた申請内容に基づき、
一部施設情報・連絡責任医師 1 名を登録



連絡責任医師がCTR-Jにログイン

システム上で、追加の施設情報・他入力担当者のアカウント申請

(連絡責任医師が入力担当者 1 名Aのアカウント申請を行い、
入力担当者Aが、連絡責任医師の管理の下、他入力担当者のアカウント申請も可能)

1. 細胞治療レジストリ 次世代システムリリースに関して

1-1. 変更の概要とスケジュール

1-2. 倫理審査・実施承認

1-3. 施設登録

1-4. 新システムのフォームの構成

1-5. リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

2. ER/ES指針

2-1. 指針の概要説明

1-4.新システムのフォームの構成

FormsNet3		CTR-J (次世代システム)		
フォーム番号	フォーム名	フォーム名	フォーム名略称	Visit
F2804	細胞治療登録一元管理番号 (CRID) 発番フォーム	患者基本情報	患者基本	-
-	同意ツール	同意情報	同意	-
F2814	治療法の登録	治療法選択	治療法	-
F4000	細胞治療 輸注前情報 (CTED)	細胞治療 輸注前	CT輸注前	-
F4001	細胞治療 輸注前情報 (詳細)			
F4003	細胞治療製品			
F4006	細胞治療製品の輸注			
F2402	疾患分類 (ALLセクション)	急性リンパ性白血病 輸注前	ALL輸注前	-
F2011	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MMセクション)	形質細胞性腫瘍 輸注前	PCD輸注前	-
F2016	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MLセクション)	リンパ系悪性腫瘍 輸注前	LYM輸注前	-
F2018	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注前情報			
F4100	細胞治療 フォローアップ	細胞治療 フォローアップ	CT_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F4101	細胞治療 フォローアップ (詳細)			
F2111	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注後情報	急性リンパ性白血病 フォローアップ	ALL_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2116	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注後情報	形質細胞性腫瘍 フォローアップ	PCD_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2118	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注後情報	リンパ系悪性腫瘍 フォローアップ	LYM_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F3500	新たな悪性腫瘍 (二次癌)	新たな悪性腫瘍 (二次がん)	二次がん	二次がん1、二次がん2...
F3501	妊娠フォーム	妊娠	妊娠	妊娠1、妊娠2...
F2900	患者死亡情報	患者死亡	死亡	-
F2149	呼吸器ウイルス感染症輸注後情報			

1-4.新システムのフォームの構成

FormsNet3		CTR-J (次世代システム)		
フォーム番号	フォーム名	フォーム名	フォーム名略称	Visit
F2804	細胞治療登録一元管理番号 (CRID) 発番フォーム	患者基本情報	患者基本	-
-	同意ツール	同意情報	同意	-
F2814	治療法の登録	治療法選択	治療法	-
F4000	細胞治療 輸注前情報 (CTED)	細胞治療 輸注前	CT輸注前	-
F4001	細胞治療 輸注前情報 (詳細)			
F4003	細胞治療製品			
F4006	細胞治療製品の輸注			
F2402	疾患分類 (ALLセクション)	急性リンパ性白血病 輸注前	ALL輸注前	-
F2011	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MMセクション)	形質細胞性腫瘍 輸注前	PCD輸注前	-
F2016	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MLセクション)	リンパ系悪性腫瘍 輸注前	LYM輸注前	-
F2018	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注前情報			
F4100	細胞治療 フォローアップ	細胞治療 フォローアップ	CT_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F4101	細胞治療 フォローアップ (詳細)			
F2111	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注後情報	急性リンパ性白血病 フォローアップ	ALL_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2116	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注後情報	形質細胞性腫瘍 フォローアップ	PCD_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2118	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注後情報	リンパ系悪性腫瘍 フォローアップ	LYM_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F3500	新たな悪性腫瘍 (二次癌)	新たな悪性腫瘍 (二次がん)	二次がん	二次がん1、二次がん2...
F3501	妊娠フォーム	妊娠	妊娠	妊娠1、妊娠2...
F2900	患者死亡情報	患者死亡	死亡	-
F2149	呼吸器ウイルス感染症輸注後情報			

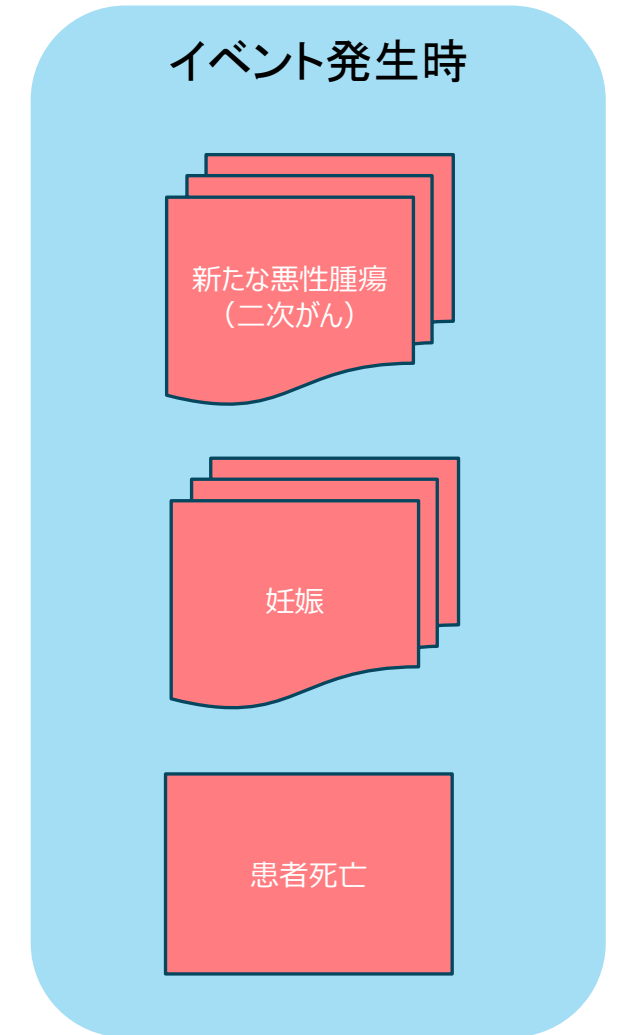
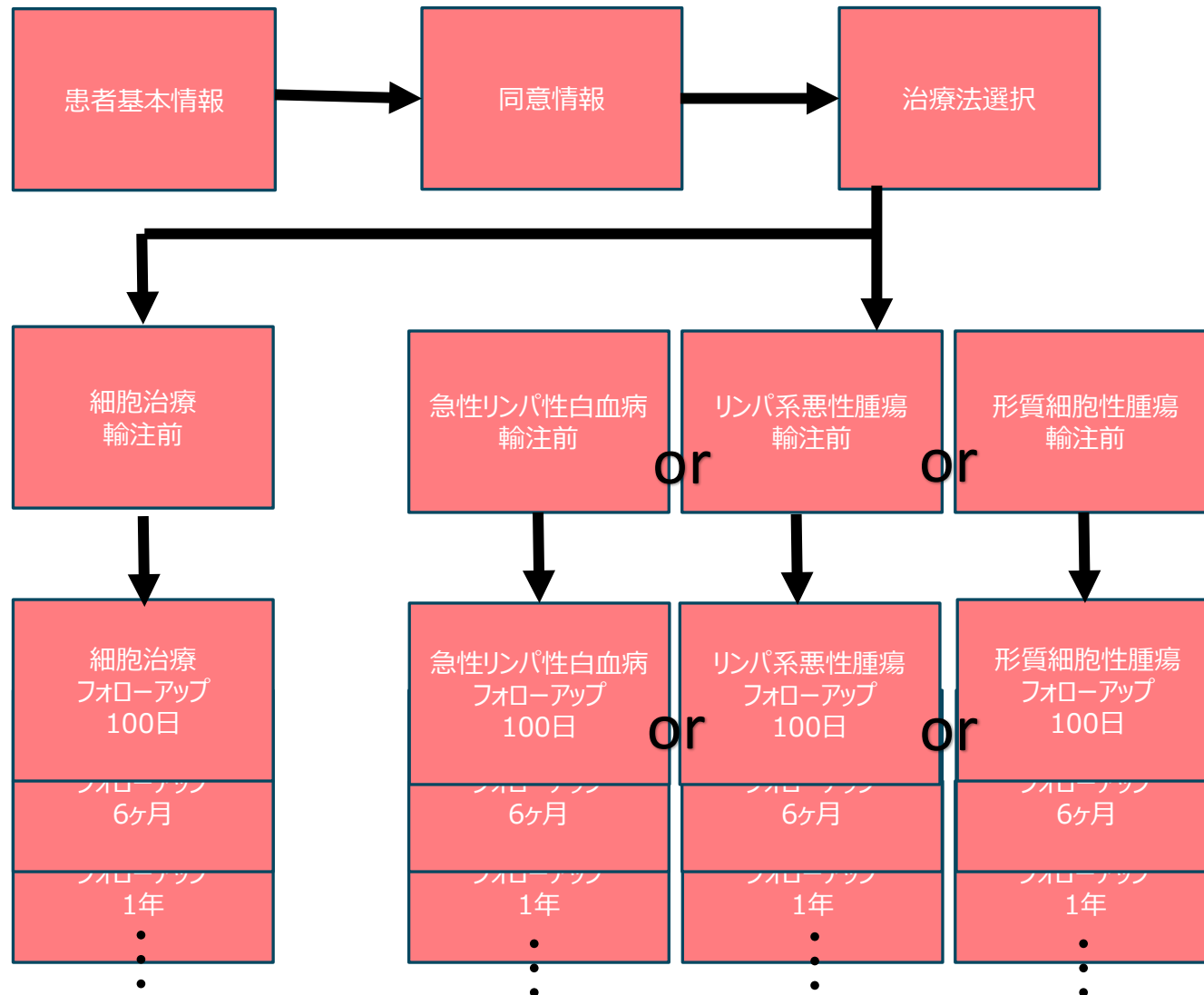
1-4.新システムのフォームの構成

FormsNet3		CTR-J (次世代システム)		
フォーム番号	フォーム名	フォーム名	フォーム名略称	Visit
F2804	細胞治療登録一元管理番号 (CRID) 発番フォーム	患者基本情報	患者基本	-
-	同意ツール	同意情報	同意	-
F2814	治療法の登録	治療法選択	治療法	-
F4000	細胞治療 輸注前情報 (CTED)	細胞治療 輸注前	CT輸注前	-
F4001	細胞治療 輸注前情報 (詳細)			
F4003	細胞治療製品			
F4006	細胞治療製品の輸注			
F2402	疾患分類 (ALLセクション)	急性リンパ性白血病 輸注前	ALL輸注前	-
F2011	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MMセクション)	形質細胞性腫瘍 輸注前	PCD輸注前	-
F2016	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MLセクション)	リンパ系悪性腫瘍 輸注前	LYM輸注前	-
F2018	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注前情報			
F4100	細胞治療 フォローアップ	細胞治療 フォローアップ	CT_FU	100日、6ヶ月、1年、2年…
F4101	細胞治療 フォローアップ (詳細)			
F2111	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注後情報	急性リンパ性白血病 フォローアップ	ALL_FU	100日、6ヶ月、1年、2年…
F2116	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注後情報	形質細胞性腫瘍 フォローアップ	PCD_FU	100日、6ヶ月、1年、2年…
F2118	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注後情報	リンパ系悪性腫瘍 フォローアップ	LYM_FU	100日、6ヶ月、1年、2年…
F3500	新たな悪性腫瘍 (二次癌)	新たな悪性腫瘍 (二次がん)	二次がん	二次がん1、二次がん2…
F3501	妊娠フォーム	妊娠	妊娠	妊娠1、妊娠2…
F2900	患者死亡情報	患者死亡	死亡	-
F2149	呼吸器ウイルス感染症輸注後情報			

1-4.新システムのフォームの構成

FormsNet3		CTR-J (次世代システム)		
フォーム番号	フォーム名	フォーム名	フォーム名略称	Visit
F2804	細胞治療登録一元管理番号 (CRID) 発番フォーム	患者基本情報	患者基本	-
-	同意ツール	同意情報	同意	-
F2814	治療法の登録	治療法選択	治療法	-
F4000	細胞治療 輸注前情報 (CTED)	細胞治療 輸注前	CT輸注前	-
F4001	細胞治療 輸注前情報 (詳細)			
F4003	細胞治療製品			
F4006	細胞治療製品の輸注			
F2402	疾患分類 (ALLセクション)	急性リンパ性白血病 輸注前	ALL輸注前	-
F2011	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MMセクション)	形質細胞性腫瘍 輸注前	PCD輸注前	-
F2016	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MLセクション)	リンパ系悪性腫瘍 輸注前	LYM輸注前	-
F2018	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注前情報			
F4100	細胞治療 フォローアップ	細胞治療 フォローアップ	CT_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F4101	細胞治療 フォローアップ (詳細)			
F2111	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注後情報	急性リンパ性白血病 フォローアップ	ALL_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2116	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注後情報	形質細胞性腫瘍 フォローアップ	PCD_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2118	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注後情報	リンパ系悪性腫瘍 フォローアップ	LYM_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F3500	新たな悪性腫瘍 (二次癌)	新たな悪性腫瘍 (二次がん)	二次がん	二次がん1、二次がん2...
F3501	妊娠フォーム	妊娠	妊娠	妊娠1、妊娠2...
F2900	患者死亡情報	患者死亡	死亡	-
F2149	呼吸器ウイルス感染症輸注後情報			

1-4.新システムのフォームの構成



1. 細胞治療レジストリ 次世代システムリリースに関して

1-1. 変更の概要とスケジュール

1-2. 倫理審査・実施承認

1-3. 施設登録

1-4. 新システムのフォームの構成

1-5. リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

2. ER/ES指針

2-1. 指針の概要説明

1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力できなかったデータがあるけれど、
新システム（CTR-J）には入力すべき？



1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力できなかったデータがあるけれど、
新システム（CTR-J）には入力すべき？

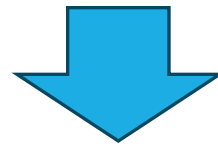
FormsNet3稼働終了後～新システム（CTR-J）稼働開始までに
細胞治療を実施した症例は、新システムに入力すべき？



1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力できなかったデータがあるけれど、
新システム（CTR-J）には入力すべき？

FormsNet3稼働終了後～新システム（CTR-J）稼働開始までに
細胞治療を実施した症例は、新システムに入力すべき？



新システム（CTR-J）へのご入力をお願い致します

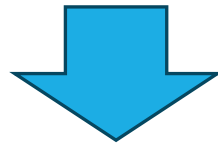
1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力したデータはどうなる？



1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力したデータはどうなる？



FormsNet3で「CMP/PND/QRY」ステータスのフォームは移行され、
新システム（CTR-J）でも原則「CMP」に該当する完了ステータスのままとなります。

※一部フォームの統廃合等により、完了ステータスではない場合がございます

1-4.新システムのフォームの構成

ステータス

●: CMP(完了)

×: CMP(完了)以外

FormsNet3		CTR-J (次世代システム)		
フォーム番号	フォーム名	フォーム名	フォーム名略称	Visit
F2804	細胞治療登録一元管理番号 (CRID) 発番フォーム	患者基本情報	患者基本	-
-	同意ツール	同意情報	同意	-
F2814	治療法の登録	治療法選択	治療法	-
F4000	細胞治療 輸注前情報 (CTED) ●	細胞治療 輸注前	CT輸注前	●
F4001	細胞治療 輸注前情報 (詳細) ●			
F4003	細胞治療製品 ●			
F4006	細胞治療製品の輸注 ●			
F2402	疾患分類 (ALLセクション)	急性リンパ性白血病 輸注前	ALL輸注前	-
F2011	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MMセクション)	形質細胞性腫瘍 輸注前	PCD輸注前	-
F2016	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注前情報			
F2402	疾患分類 (MLセクション)	リンパ系悪性腫瘍 輸注前	LYM輸注前	-
F2018	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注前情報			
F4100	細胞治療 フォローアップ	細胞治療 フォローアップ	CT_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F4101	細胞治療 フォローアップ (詳細)			
F2111	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注後情報	急性リンパ性白血病 フォローアップ	ALL_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2116	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注後情報	形質細胞性腫瘍 フォローアップ	PCD_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2118	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注後情報	リンパ系悪性腫瘍 フォローアップ	LYM_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F3500	新たな悪性腫瘍 (二次癌)	新たな悪性腫瘍 (二次がん)	二次がん	二次がん1、二次がん2...
F3501	妊娠フォーム	妊娠	妊娠	妊娠1、妊娠2...
F2900	患者死亡情報	患者死亡	死亡	-
F2149	呼吸器ウイルス感染症輸注後情報			

1-4.新システムのフォームの構成

ステータス

●: CMP(完了)

×: CMP(完了)以外

FormsNet3			CTR-J (次世代システム)		
フォーム番号	フォーム名		フォーム名	フォーム名略称	Visit
F2804	細胞治療登録一元管理番号 (CRID) 発番フォーム		患者基本情報	患者基本	-
-	同意ツール		同意情報	同意	-
F2814	治療法の登録		治療法選択	治療法	-
F4000	細胞治療 輸注前情報 (CTED)	●	細胞治療 輸注前	CT輸注前	-
F4001	細胞治療 輸注前情報 (詳細)	×			
F4003	細胞治療製品	●			
F4006	細胞治療製品の輸注	●			
F2402	疾患分類 (ALLセクション)		急性リンパ性白血病 輸注前	ALL輸注前	-
F2011	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注前情報				
F2402	疾患分類 (MMセクション)		形質細胞性腫瘍 輸注前	PCD輸注前	-
F2016	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注前情報				
F2402	疾患分類 (MLセクション)		リンパ系悪性腫瘍 輸注前	LYM輸注前	-
F2018	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注前情報				
F4100	細胞治療 フォローアップ		細胞治療 フォローアップ	CT_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F4101	細胞治療 フォローアップ (詳細)				
F2111	急性リンパ芽球性白血病 (ALL) 輸注後情報		急性リンパ性白血病 フォローアップ	ALL_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2116	形質細胞性腫瘍 (PCD) 輸注後情報		形質細胞性腫瘍 フォローアップ	PCD_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F2118	ホジキンおよび非ホジキンリンパ腫 (LYM) 輸注後情報		リンパ系悪性腫瘍 フォローアップ	LYM_FU	100日、6ヶ月、1年、2年...
F3500	新たな悪性腫瘍 (二次癌)		新たな悪性腫瘍 (二次がん)	二次がん	二次がん1、二次がん2...
F3501	妊娠フォーム		妊娠	妊娠	妊娠1、妊娠2...
F2900	患者死亡情報		患者死亡	死亡	-
F2149	呼吸器ウイルス感染症輸注後情報				

1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力したデータはどうなる？



FormsNet3で「CMP/PND/QRY」ステータスのフォームは移行され、
新システム（CTR-J）でも原則「CMP」に該当する完了ステータスのままとなります。

※一部フォームの統廃合等により、完了ステータスではない場合がございます

ステータスが「完了」ではないフォームの場合、
ご入力・ご対応が必要な項目がありますので
ご対応をよろしくお願い致します

1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力したデータを修正したいけれどできる？



1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力したデータを修正したいけれどできる？



廃止項目ではない場合、編集可能となります。

※一部、FormsNet3の質問項目で廃止項目（新システム【CTR-J】では入力・編集不可）
となったものがあります。



1-5.リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

FormsNet3に入力したデータを修正したいけれどできる？



廃止項目ではない場合、編集可能となります。

※一部、FormsNet3の質問項目で廃止項目（新システム【CTR-J】では入力・編集不可）
となったものがあります。

**修正が必要な調査項目がございましたら
編集可能な場合、ご対応をお願い致します**

1. 細胞治療レジストリ 次世代システムリリースに関して

1-1. 変更の概要とスケジュール

1-2. 倫理審査・実施承認

1-3. 施設登録

1-4. 新システムのフォームの構成

1-5. リリース前に実施した輸注症例、移行データの編集

2. ER/ES指針

2-1. 指針の概要説明

通知元：厚生労働省医薬食品局長

「医薬品等の承認又は許可等に係る申請等における
電磁的記録及び電子署名の利用について」

(2005年4月1日通知)

→信頼性確保の為の留意事項

真正性(なりすまし、改ざんのリスク)、見読性、
保存性(消失/変質/破壊/読み出せないなどのリスク)、
IDやパスワードといった個人管理すべき情報の取り扱いetc…

★アカウントの管理は、データ品質に大きなかわり★



複数人利用NG



アカウント利用者は明確に！

■パスワードの管理

第三者には
知らせない

パスワードを
知られてしまったら
必ず変更



入力時にも
背後・周囲に注意

日本造血細胞移植データセンター（JDCHCT）お問い合わせ

メール: jdchct-dc@jdchct.or.jp

TEL: 0561-65-5821 FAX: 0561-65-5822

〒480-1195 愛知県長久手市岩作雁又1番地1 愛知医科大学内

血縁ドナー登録センター

TEL: 0561-65-5880 FAX: 0561-65-5822

全国調査に関する情報は
JDCHCTホームページで公開中です

<https://www.jdchct.or.jp>

お気軽に
お問い合わせください！

