

IRB番号「2022-GB-043」

研究課題名「卵巣がん患者におけるNiraparib療法の骨髄抑制に関するリスク因子調査」

1. 研究の対象

2020年11月～2022年3月に当院でゼジューラによる治療を開始された方

2. 研究の目的・方法

ゼジューラの主な副作用に骨髄抑制があります。骨髄抑制が起こりやすい方の背景を調査し、その相関性について明らかにすることが目的です。
研究の方法は電子カルテ情報から背景、採血データ、使用薬剤、副作用などを抽出します。この方法は後ろ向き観察研究という方法で、患者さんの負担はありません。

3. 研究期間

承認日 ～ 2025年03月31日

4. 研究に用いる試料・情報の種類

本研究に用いる下記の試料・情報につきましては、倫理審査委員会の承認を受けた研究計画書に従い、個人が特定されないように適切に匿名化処理を行った上で取り扱っています。
情報：身長、体重などの基本の患者背景、採血データ、使用薬剤の種類、投与量、副作用等の発生状況など

お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。
また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

公益財団法人 がん研究会有明病院
〒135-8550東京都江東区有明三丁目8番31号
研究責任者 薬剤部 薬剤師 橋本 幸輝
連絡先：電話番号03-3520-0111(代表)
Email：koki.hashimoto@jfc.or.jp