

当院に通院中（または過去に通院・入院されたことのある）の
患者さんまたはご家族の方へ（臨床研究に関する情報）

当院では、以下の臨床研究に協力するにあたり、研究実施機関に患者さんの診療情報を提供しております。このような研究は、厚生労働省・文部科学省の「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」（平成 26 年文部科学省・厚生労働省告示第 3 号）の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされております。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の問い合わせ先へご照会ください。

[研究課題名] がん診療均てん化のための臨床情報データベース構築と活用に関する研究

[研究機関名・長の氏名] 北海道大学病院 秋田 弘俊

[研究代表機関・研究代表者名・所属]

国立がん研究センターがん対策情報センターがん臨床情報部長・東 尚弘

[当院の研究責任者名・所属] 白土 博樹（腫瘍センター院内がん登録室・教授）

[研究の目的] がん医療の均てん化の評価を行うための標準実施率の算定と施設毎のフィードバックを行う。

[研究の方法]

○対象となる患者さん

がんの患者さんで、平成 29 年 1 月 1 日～平成 29 年 12 月 31 日までに本院において、初診、診断・治療の対象となった方

○利用するカルテ情報

がん登録情報：性別、診断名、診断年月、初回治療方針、ステージ、施設名、入院年月日、診療明細 等

専用のソフトを使用し、匿名化された DPC データは、暗号化、圧縮され、さらに通信経路を暗号化した専用の Web システムを使って各施設から国立がん研究センターがん臨床情報部の研究事務局に送付する。

[研究実施期間] 実施許可日～2022 年 3 月 31 日

[研究参加機関名]

全国のがん診療連携拠点病院、地域がん診療病院、その他、都道府県の推薦を受けて院内がん登録を国立がん研究センターがん対策情報センターへ提出している施設のうち書面にて本研究への参加に同意した施設

この研究について、研究計画や関係する資料、ご自身に関する情報をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項以外はお知らせすることができます。

研究に利用する患者さんの情報に関しては、お名前、住所など、患者さん個人を特定できる情報は削除して管理いたします。また、研究成果は学会や学術雑誌で発表されますが、その際も患者さんを特定できる情報は削除して利用いたします。

* 上記の研究に情報を利用することをご了解いただけない場合は以下にご連絡ください。

[連絡先・相談窓口]

北海道札幌市北 14 条西 5 丁目

北海道大学病院 腫瘍センター 院内がん登録室 担当 青山

電話 011-706-7942 FAX 011-706-5648