

血液内科に通院中/通院していた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、以下の臨床研究を実施しております。この研究は、患者さんの診療情報を用いて行います。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]

同種造血幹細胞移植におけるレテルモビルと各種薬剤との相互作用に関する後方視的研究

[研究機関名・長の氏名] 北海道大学病院 秋田 弘俊

[研究責任者名・所属] 荒 隆英 (血液内科・助教)

[研究の目的]

同種造血幹細胞移植に際してレテルモビル投薬の有無と各種薬剤との相互作用について後方視的に検討する。

[研究の方法]

○対象となる患者さん

2018年1月1日から2019年12月31日の期間に北海道大学病院血液内科で同種造血幹細胞移植を受けた15歳以上の方

○利用するカルテ情報 2020年3月31日までのカルテ情報を利用する

- ① 背景情報：年齢、性別、病歴、診断名、治療内容、Performance Status、移植の種類、移植治療に用いた薬剤、ドナーの種類
- ② 血算（ヘモグロビン濃度、白血球数、白血球分画、血小板数）
- ③ 生化学検査データ（総蛋白、アルブミン、T.Bil, D.Bil, GOT, GPT, LDH, ALP, γ GTP, BUN, Cr, Na, K, Cl, CRP）
- ④ ウイルス感染状況（CMV-IgG, CMV-IgM, C7-HRP, VCA-IgG, VCA-IgM, EADR-IgG, EBNA, HSV-IgG, HSV-IgM, VZV-IgG, VZV-IgM, HBs抗原, HBs抗体, HBc抗体, HBV-DNA, HCV抗体, HIV抗体, HTLV-1抗体）
- ⑤ 薬物血中濃度（タクロリムス, ブイフェンド, バンコマイシン, テイコプラニン, ダプトマイシン）
- ⑥ 転帰
- ⑦ 再発の有無
- ⑧ GVHDの程度

⑨ 有害事象

[研究実施期間] 実施許可日～2020年12月31日

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]

北海道札幌市北区北 14 条西 5 丁目

北海道大学病院血液内科 担当医師 荒 隆英

電話 011-706-7214 FAX 011-706-7823