

臨床研究へのご協力をお願い

当院では、以下の臨床研究を実施しております。本研究の対象者に該当する可能性のある患者様で、個人が識別される診療情報等を研究に利用されることを希望されない場合は、以下の連絡先にお問い合わせください。同意されない場合でも、診療上の不利益が生じることは一切ありません。

■ 研究の対象期間と対象となる患者様

「2023年1月1日～2025年12月31日に、当院で慢性骨髄性白血病（CML）・急性リンパ性白血病（ALL）と診断され、BCR-ABL チロシンキナーゼ阻害薬（TKI：ポナチニブ（販売名：アイクルシグ錠）、イマチニブ（販売名：グリベック錠）、ダサチニブ（販売名：スプリセル錠）、ニロチニブ（販売名：タシグナカプセル）、ボスチニブ（販売名：ボシュリフ錠）、アシミニブ（販売名：セムブリックス）など）を含む治療を受けられた方」

■ 研究課題名

「慢性骨髄性白血病（CML）・急性リンパ性白血病（ALL）患者における CYP3A 阻害薬併用と BCR-ABL チロシンキナーゼ阻害薬（TKI）の投与量及び投与期間、有害事象のイベント発生率の実態」

■ 当院の研究責任者（所属）

湯山 聡（亀田総合病院薬剤部）

■ 当院の試料・情報の管理責任者（所属）

湯山 聡（亀田総合病院薬剤部）

■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

本研究では、CYP3A 阻害薬を併用している慢性骨髄性白血病（CML）・急性リンパ性白血病（ALL）患者の BCR-ABL TKI の投与量及び投与期間、有害事象のイベント発生率の実態を明らかにする目的で、電子カルテに記載のある診療記録、検査データを利用する。

研究実施期間：2026年2月19日～2028年3月31日

■ 研究に用いる試料・情報の項目

〈情報〉年齢、性別、BCR-ABL TKI 投与量・投与期間、併用する抗悪性腫瘍薬等

- 他の研究機関への提供・提供方法
多機関共同研究であり、帝京平成大学薬学部へ Microsoft 365 OneDrive を用いて情報を提供する

帝京平成大学研究責任者(所属)

鈴木 正論(帝京平成大学薬学部)

連絡先(電話番号/E-mail) : 03-5860-4711 / ma.suzuki@thu.ac.jp

- 個人情報の取扱い
研究で利用する情報から、患者様を直接特定できる個人情報は削除します。また、研究成果は学会等で発表を予定しておりますが、その際も患者様を特定できる個人情報は利用いたしません。
- お問い合わせ先
担当者(所属) : 湯山 聡(亀田総合病院薬剤部)
電話(代) : 04-7092-2211