

## 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、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

「2014年1月1日～2022年2月28日に、当院のリウマチ膠原病アレルギー内科においてオルミエント®（バリシチニブ）、リンヴォック®（ウパダシチニブ）、ゼルヤンツ®（トファシチニブ）が処方されている方」

### ■ 研究課題名

「ヤヌスキナーゼ阻害薬の有効性と安全性の調査」

### ■ 当院の研究責任者(所属)

澤村隼人（薬剤部）

### ■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

関節リウマチの患者様に対して初期の治療ではメトトレキサートや副腎皮質ステロイドが使用されますが、これだけでは効果が不十分な患者様がいらっしゃいます。そのような患者様の関節破壊の進行を抑えるために生物学的製剤やヤヌスキナーゼ阻害薬を早期に使用する必要があります。ヤヌスキナーゼ阻害薬の臨床試験において、メトトレキサートの効果不十分な患者様に対してヤヌスキナーゼ阻害薬を追加、また、ヤヌスキナーゼ阻害薬へ切り替えた際の有効性や安全性が報告されています。しかし、性差や年齢、既往歴などの患者背景や薬物間相互作用を考慮した際の詳細な研究はなく、薬剤の適正使用において検証が必要です。そのため、ヤヌスキナーゼ阻害薬を使用している患者の有効性、安全性及びそれに影響する因子について検討する目的で、電子カルテに記載のある診療記録、検査データを利用いたします。

研究実施期間：2022年5月24日～2024年3月31日

### ■ 研究に用いる試料・情報の項目

年齢、生年月日、性別、現病歴、既往歴、合併症、使用薬剤等

### ■ 他の研究機関への提供・提供方法

他の研究機関への試料・情報の提供はありません。

### ■ 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には削除します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者様を特定できる個人情報は利用しません。

■ お問い合わせ先

担当者（所属）：平田一耕（薬剤部）

電話：04-7092-2211（代表）