

臨床研究へのご協力のお願い

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

2005年1月1日～2022年12月31日に当院で慢性リンパ性白血病の外来フォローをされた方

■ 研究課題名

日本の実臨床における慢性リンパ性白血病の生存期間と死因に関する後方視的観察研究

■ 当院の研究責任者(所属)

血液・腫瘍内科 末永孝生

■ 共同研究機関の研究責任者(所属)

血液内科 布村拓也

■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

慢性リンパ性白血病は新規薬剤の開発が進み治療成績は改善しております。しかし、慢性リンパ性白血病は、数年で進行する場合から10年以上進行せず経過する場合などその臨床経過は様々です。日本では慢性リンパ性白血病は稀な疾患であり、慢性リンパ性白血病の患者さんがどのような転帰を迎るかについてのデータは不足しています。そのため、海外で開発された新規薬剤がどのように日本の慢性リンパ性白血病の患者さんに適応できるかについては不明な点が未だ多いです。

本研究は広島・赤十字原爆病院と共同して行う研究です。そこで、当院と広島・赤十字原爆病院における2005年から2022年において慢性リンパ性白血病で通院フォローされた、血液・腫瘍内科の患者さんについて後方視的検討を行い、電子カルテに記載のある診療記録、検査データなどを利用します。当院の患者さんの情報は広島赤十字・原爆病院には提供されません。広島赤十字・原爆病院の患者さんの情報は、完全に匿名化され個人が特定されない電子ファイルで当院血液・腫瘍内科に提供されます。

研究実施期間：2023年2月22日～2025年3月31日

■ 研究に用いる試料・情報の項目

〈情報〉

年齢、性別、身長、体重、病歴、検査データ、診療録、副作用等の発生状況、画像所見、化学療法実施経過、併用薬剤詳細、有害事象発現時期、死亡時期、最終生存確認時期、病勢進行期、致死的イベント発生率、等のカルテデータ

〈試料〉

なし

■ 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・論文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）： 池田大輔（血液腫瘍内科）

電話： 04-7092-2211（代）