

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

「2021年3月1日～2024年10月31日に、当院でAML（急性骨髄性白血病）と診断され、ベネクレスタ錠 10mg, 50mg, 100mg を含む治療を受けられた方」

■ 研究課題名

「Acute myeloid leukemia（急性骨髄性白血病）患者における CYP3A4 阻害薬・誘導薬、P-gp 阻害薬併用とベネクラクスの投与量および投与期間の実態」

■ 当院の研究責任者(所属)

埴 樹里(卒後研究センター)

■ 当院の試料・情報の管理責任者(所属)

埴 樹里(卒後研究センター)

■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

本研究では、CYP3A4 阻害薬および P-gp 阻害薬、CYP3A4 誘導薬を併用している AML（急性骨髄性白血病）患者のベネクラクスの投与量および投与期間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:2025年2月14日～2026年12月31日

■ 研究に用いる試料・情報の項目

〈情報〉 年齢、性別、ベネクラクス投与量・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

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): 埴 樹里(卒後研修センター)

電話: 04-7092-2211