

整理番号：17-8-08

医学系研究に関する情報公開について

西暦 2017 年 6 月 28 日作成

下記の研究は、福岡大学医の倫理委員会から承認され、病院長の許可を得て実施するものです。

インフォームド・コンセントを受けない場合において、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」第 5 章 第 12.1 に基づき、以下の通り情報公開いたします。

研究課題名	皮膚および全身性エリテマトーデスに対するヒドロキシクロロキンの使用状況調査
研究期間	病院長許可日～西暦 2017 年 10 月 31 日
研究責任者	福岡大学病院 薬剤部 神村 英利
試料・情報の収集期間	<input type="checkbox"/> : 新たな情報を取得する場合: 病院長許可日～西暦 年 月 日 <input checked="" type="checkbox"/> : 既存試料・情報を利用する場合 <input checked="" type="checkbox"/> 後向き期間: 西暦 2015 年 10 月 1 日～西暦 2017 年 7 月 31 日 <input type="checkbox"/> 前向き期間: 病院長許可日～西暦 年 月 日
研究対象者	当院において外来時または入院時にヒドロキシクロロキンの投与を受けた患者
研究の意義と目的	<p>免疫複合体の色素沈着により起こる全身性炎症性病変を特徴とする全身性エリテマトーデス(SLE)や、特異的な皮膚症状を中心とし SLE を示唆する症状や所見を欠く皮膚エリテマトーデス(CLE)などは、自己免疫疾患である膠原病の一つですが、SLE は寛解と増悪を繰り返して慢性の経過を辿ることが多いとされています。従来、国内では SLE に対する薬物療法は経口ステロイド薬が中心で、NSAIDs、免疫抑制薬なども用いられていますが、2015 年 9 月よりヒドロキシクロロキン(HCQ)が販売開始となり、当院でも HCQ 製剤が使用されています。CLE および SLE に対する HCQ の使用状況を調査し、安全で効果的な投与を行うことを目的とします。</p>
研究の方法	<p>CLE および SLE に対し、HCQ の投与が行われた患者を対象として、投与前後の臨床検査値および臨床症状の変化や、CLE および SLE に対する他の治療薬の使用状況の変化、有害事象発現の有無と有害事象項目を診療録をもとに後方視的に調査します。</p>
研究に用いる試料・情報	【情報】: 診療録、検査データ
外部への試料・情報の提供	<input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 有 ⇒ 提供先の研究機関名： 提供先の情報管理責任者：
外部からの試料・情報を利用	<input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 有 ⇒ <input type="checkbox"/> : 当研究機関では特定の個人を識別することができない <input type="checkbox"/> : 当研究機関では特定の個人を識別することができる
情報管理責任者	福岡大学病院 薬剤部 神村 英利
研究のための試料・情報を利用する者	当院: 医の倫理委員会承認され病院長から許可された研究者 他施設: 各施設の倫理委員会承認され研究機関の長から許可された研究者
個人情報の保護	収集した試料・情報は、匿名化(どのデータが誰のものか分からなくすること)した上で本研究に利用します。国が定めた倫理指針に則って、個人情報を厳重に保護し、研

	究結果の発表に際しても、個人が特定されない形で行います。
研究協力の任意性と撤回の自由	<p>この研究へのご協力は、患者さんご自身の自由意思に基づくものです。この研究に参加を希望されない方（患者さん自身がすでに亡くなられている場合にはそのご家族）は下記の問い合わせ先へご連絡ください。患者さんの試料・情報を本研究に利用しません。ただし、ご連絡を頂いた時点で、すでに研究結果が論文などで公表されていた場合には、試料・情報を削除できないことがあります。不明な点やご心配なことがございましたら、ご遠慮なく下記の問い合わせ先までご連絡ください。この研究への試料・情報の利用を断っても、診療上何ら支障はなく、不利益を被ることはありません。</p> <p>また、患者さんのご希望により、この研究に参加して下さった方々の個人情報および知的財産の保護や、この研究の独創性の確保に支障がない範囲で、この研究の計画書や研究の方法に関する資料をご覧いただくことができます。希望される方は下記の問い合わせ先までお申し出ください。</p>
試料・情報の利用または他の研究機関への提供の停止について	患者さんまたはその代理人のご希望により、患者さんが識別される試料・情報の利用または他の研究機関への提供を停止することができます。試料・情報の利用または提供の停止を希望される方は下記の問い合わせ先までお申し出ください。
問い合わせ先	<p>福岡大学病院 薬剤部</p> <p>担当者：長郷 あかね</p> <p>電話： 092-801-1011（代表）</p> <p>（対応可能時間 平日 9:00～16:30、日曜・祝日は除く）</p>