

承認番号：19-4-05

## 医学系研究に関する情報公開について

西暦 2019 年 4 月 25 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	シタラビン大量療法における眼症状予防法の有効性評価とその確立
研究期間	病院長許可日～西暦 2021 年 3 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 2009 年 1 月 1 日～西暦 2019 年 2 月 28 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	2009 年 1 月～2019 年 2 月に当院腫瘍血液感染症内科でシタラビン大量療法が施行された 18 歳以上の造血器腫瘍患者
研究の意義と目的	<p>本研究の目的は、シタラビン大量療法における眼症状(眼痛、羞明、眼脂、結膜充血、角膜潰瘍)予防法の有効性評価を行い、予防法を確立することです。現在、シタラビン大量療法では眼症状予防のために副腎皮質ホルモンの点眼や眼洗浄などが行われていますが、それら一般的な予防法を行っていても完全に予防できず、そのために患者の生活の質を低下させるほか、悪心嘔吐などと共に治療早期に発現する副作用であるため、長期にわたる治療の中で患者に与える不安はとて大きいと考えます。このため治療にともなう副作用をひとつでも多く予防可能とすることは意義があると考えます。</p>
研究の方法	研究対象者の診療録(カルテ)情報より下記の調査項目を調査します。
研究に用いる試料・情報	<p>調査項目: 性別、年齢、疾患名、施行されたシタラビン大量療法を含む治療レジメン、眼症状予防法の有無と内容(使用された副腎皮質ホルモン点眼薬とその規格、そのほか併用された予防法、点眼回数など)、眼症状の有無と重症度、シタラビン投与開始からの眼症状合併までの時間、眼症状合併後の対応・処置、シタラビンの投与量・投与法、臨床生化学検査値</p>
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 角 康隆

研究のための試料・情報を利用する者	<p>当院: 医の倫理委員会で承認され病院長から許可された研究者</p> <p>他施設: 各施設の倫理委員会で承認され研究機関の長から許可された研究者</p>
個人情報の保護	<p>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。</p>
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	<p>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。</p>
問い合わせ先	<p>福岡大学病院 薬剤部</p> <p>担当者: 緒方 憲太郎</p> <p>電話 092-801-1011(代表)</p> <p>(対応可能時間 平日 8:40～16:40)</p>