

西暦 2026年01月05日作成

## 研究に関する情報公開について

下記の研究は、福岡大学人を対象とする研究倫理審査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、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」第4章 第8.1に基づき、以下の通り情報公開いたします。

研究課題名	胃がん術後補助化学療法施行患者に対する薬剤師による継続的な薬学的管理の効果に関する研究
研究期間	病院長の許可日 ～ 西暦 2027年03月31日
研究責任者	薬剤部 教授 松尾 宏一
試料・情報の収集期間	<input type="checkbox"/> ：新たな情報を取得する場合 病院長の許可日 ～ 西暦 年 月 日 <input checked="" type="checkbox"/> ：既存試料・情報を利用する場合 ■後向き期間：西暦 2017年01月01日 ～ 西暦 2018年12月31日 <input type="checkbox"/> 前向き期間：病院長の許可日 ～ 西暦 年 月 日
研究対象者	2017年1月1日から2018年12月31日の24 ヶ月間にS-1単剤による術後化学療法（1年間）が施行された20歳以上の胃がん患者。
研究の意義と目的	本研究の意義と目的は、薬剤師による継続的な副作用マネジメントや薬学的介入が胃がん術後補助化学療法を受けた患者の治療アウトカムに及ぼす効果について検討することです。
研究の方法	研究方法は、診療録からS-1単剤による術後化学療法（1年間）が施行された20歳以上の胃がん患者を抽出し、服用状況や副作用の発現、支持療法の処方内容などをデータを解析します。
研究に用いる試料・情報	診療録および検査データ
試料・情報の提供先	<input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> 有 提供先の研究機関名：大垣市民病院 提供先の研究責任者：薬剤部 郷真貴子 提供する試料・情報：診療録データ  提供先の研究機関名：鹿児島厚生連病院 提供先の研究責任者：薬剤科 森岡友美 提供する試料・情報：診療録データ  提供先の研究機関名：埼玉医科大学国際医療センター 提供先の研究責任者：薬学部 藤堂真紀 提供する試料・情報：診療録データ  提供先の研究機関名：国立がん研究センター中央病院 提供先の研究責任者：薬剤部 中島寿久 提供する試料・情報：診療録データ

試料・情報の提供元

☐ 無

☒ 有

提供元の研究機関名：大垣市民病院

提供元の研究機関の長：豊田秀徳

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 郷真貴子

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：鹿児島厚生連病院

提供元の研究機関の長：徳重浩一

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤科 森岡友美

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：がん研究会有明病院

提供元の研究機関の長：佐野武

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 川上和宜

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：国立病院機構九州医療センター

提供元の研究機関の長：岩崎浩己

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 三好孝法

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：国立病院機構九州がんセンター

提供元の研究機関の長：藤也寸志

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 衛藤智章

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：国立がん研究センター東病院

提供元の研究機関の長：大津敦

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 川澄賢司

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：岐阜大学医学部附属病院

提供元の研究機関の長：秋山治彦

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 飯原大稔

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：伊勢赤十字病院

提供元の研究機関の長：楠田司

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 三宅知宏

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：岡山大学病院

提供元の研究機関の長：前田嘉信

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 鍛冶園誠

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：広島市立広島市民病院

提供元の研究機関の長：秀道広

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 妹尾啓司

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：静岡県立総合病院

提供元の研究機関の長：小西靖彦

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 中垣繁

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：公立学校共済組合中国中央病院

提供元の研究機関の長：玄馬 顕一

研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 大塚識稔

取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。

取得する試料・情報：診療録データ

提供元の研究機関名：京都第二赤十字病院

	<p>提供元の研究機関の長：小林裕</p> <p>研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 友金幹視</p> <p>取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。</p> <p>取得する試料・情報：診療録データ</p> <p>提供元の研究機関名：松山赤十字病院</p> <p>提供元の研究機関の長：西崎隆</p> <p>研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 村上通康</p> <p>取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。</p> <p>取得する試料・情報：診療録データ</p> <p>提供元の研究機関名：福岡大学病院</p> <p>提供元の研究機関の長：岩崎昭憲</p> <p>研究責任者又は提供のみを行う者：薬剤部 松尾宏一</p> <p>取得の経緯：診療の過程で取得されたデータ。同意方法はオプトアウト。</p> <p>取得する試料・情報：診療録データ</p>
情報管理責任者又は名称	代表機関名：福岡大学病院
研究のための試料・情報を利用する者	<p>本学：人を対象とする研究倫理審査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	収集した情報は、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	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、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。また、患者さんのご希望により、この研究に参加してくだ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。
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。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>所属：福岡大学病院薬剤部</p> <p>担当者名：松尾宏一</p> <p>電話番号：092-871-6631</p> <p>対応可能日及び時間：平日（月曜から金曜） 午前8時30分から午後5時30分まで</p>