

北里大学病院を受診された患者さん・ご家族の方へ

当院では下記の臨床研究を行っています。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で診療情報等を研究目的に利用または提供されることを希望されない場合は、下記の問い合わせ先にお申し出ください。

研究課題名 (整理番号)	ニボルマブの投与間隔が有効性や安全性に及ぼす影響について (B23-036)
当院の研究責任者 (所属・職位)	北里大学病院 薬剤部 一般職 川村充史
他の研究機関 および 各施設の研究責任者	該当なし
本研究の概要・背景・目的	がん治療に用いられるニボルマブは 2022 年より 1 回あたりの投与量、投与間隔を倍にした新しい使い方が承認されています。新しい使い方での副作用についての情報が限られているため、今までの使い方と新しい使い方での副作用に関する情報を調査します。
調査データ 該当期間	2019 年 4 月 1 日から 2025 年 3 月 31 日までの情報を調査対象とします。
対象となる患者さん	上記期間内に当院でニボルマブの治療を受けた方
研究の方法 (使用する試料等)	利用する情報 2019 年 4 月 1 日から 2025 年 3 月 31 日までの電子カルテに記載のある診療記録、検査データを利用します。
試料・情報の 他の研究機関への 提供および提供方法	他の機関への試料・情報の提供はありません。
利用又は提供を開始 する予定日	利用又は提供開始予定日: 研究機関の長の許可日から
個人情報の取り扱い	利用する情報から氏名や住所等の患者さんを直接特定できる個人情報は削除致します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さんを特定できる個人情報は利用しません。
本研究の資金源 (利益相反)	本研究の遂行のための費用は、薬剤部研究費を使用します。 研究に関する利益相反は、北里大学利益相反委員会で審査を受け、適切に管理されます。
お問い合わせ先	本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。 ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申し出下さい。 また、試料・情報が当該研究に用いられることについて、患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究の対象としないので、下記の連絡先までお申し出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。 ただし、すでにこの研究の結果が論文などで公表されていた場合には提供していただいた試料・情報に基づくデータを結果から取り除くことができない場合がありますが、公表される結果には特定の個人を識別することができる情報は含まれません。 照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

	所属・職位：薬剤部・一般職 担当者：川村充史（カワムラアツシ） 電話：042-778-8123
備考	