

静岡がんセンターで診療を受けられる皆様へ

当院では、下記の研究を実施しておりますのでお知らせいたします。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で、情報を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の連絡先へお問い合わせ下さい。

① 対象者	2018年7月1日から2022年2月28日までに当施設でガザイバ®を受けられた患者さん					
② 研究課題名	Obinutuzumab 投与による有害事象の実態調査					
③ 実施予定期間	倫理審査委員会承認日 ~ 2026年12月					
④ 実施機関	静岡がんセンター					
⑤ 研究代表者	氏名	条 哲雄	所属	薬剤部		
⑥ 当院の研究代表者	氏名	条 哲雄	所属	薬剤部		
⑦ 使用する検体・データ	電子カルテ情報					
⑧ 他機関への提供	有(国名、機関名、試料・データ名) ■無					
⑨ 提供先の責任者	氏名		所属			
⑩ 目的	ガザイバ®の投与により生じる副反応について、当施設での実態を把握して、今後の副反応への対応方法について考えるために、当施設でガザイバ®を受けられた患者さんについて情報を調査します。					
⑪ 方法	当施設でガザイバ®を受けた患者さんの副反応と副反応への対処方法について、診療録から必要な情報を事務局で収集し、解析を行います。あらたに追加検査を行うことはありません。					
⑫ 倫理審査	倫理審査委員会承認日		2022年9月6日			
⑬ 公表	研究成果は学会や医学論文などに発表されることがあります。					
⑭ プライバシー	本研究では、名前・住所・電話番号等の個人情報は使用しません。					
⑮ 知的財産権	知的財産に関する権利（特許権等）は、静岡がんセンターの規程に従って取り扱います。					
⑯ 利益相反	本研究は企業との共同研究ではなく、企業からの資金提供もありません。					
⑰ 資料の参照	本研究について詳しく知りたい場合は、臨床研究事務局までご連絡ください。					
⑱ 問い合わせ	連絡先	臨床研究事務局	電話	055-989-5222 (内線3379)		
	事務局にて、お問い合わせ内容をお伺いいたします。 後日、あらためて研究者より直接回答いたします。					

本研究のノウハウやアイデアに関する情報については公開できませんのでご了承下さい。