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	2023 年 4 月~12 月に悪性リンパ腫でポライビー、リツキシマブ BS、
	ドキソルビシン、エンドキサン、プレドニンで治療を受けた患者さん
②研究課題名	PV-R-CHP 療法施行患者におけ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 ~ 2025 年 12 月
④実施機関	静岡がんセンター
⑤研究代表者	氏名 及川和典 所属 薬剤部
⑥当院の研究代表者	氏名 及川和典 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	2022 年より悪性リンパ腫においてポライビー、リツキシマブ BS、ドキソ
	ルビシン、エンドキサン、プレドニンでの治療が使用され始めた。そのため、
	当院における副作用発現状況を調査し、今後の安全な投与管理方法について
	考える。
金	■フカルニ F / / / / / / / / / / / / / / / / / /
⑪方法	電子カルテより後方視的に調査を行います。
	改めて追加検査を行うことはありません。
(4))	
12倫理審査	
③公表 ④プライバシー	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。
	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 いまいまま
@TU \\	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。
①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。
1	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。