

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	2022 年 11 月～2023 年 11 月に抗ヒスタミン薬の前投薬が省略されたラムシルマブの投与が開始された患者さん。			
②研究課題名	抗ヒスタミン薬の前投薬を省略したラムシルマブの使用実績調査			
③実施予定期間	倫理審査委員会承認日 ～ 2025 年 10 月			
④実施機関	静岡がんセンター			
⑤研究代表者	氏名	高橋 瑞季	所属	薬剤部
⑥当院の研究代表者	氏名	高橋 瑞季	所属	薬剤部
⑦使用する検体・データ	当院の電子カルテにて年齢、性別、BMI、内服薬、レジメンなど、後ろ向きに調査します。			
⑧他機関への提供	無			
⑨提供先の責任者	氏名	-	所属	-
⑩目的	抗ヒスタミン薬の前投薬を省略したラムシルマブの使用実績について調査することを目的とします。			
⑪方法	診療録から研究に必要な症例データを収集します。インフュージョンリアクションの発現割合や程度、その後の対応などについて調査します。			
⑫倫理審査	倫理審査委員会承認日		2025 年 1 月 17 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。

静岡がんセンター病院長