

学会報告に関連する観察研究のお知らせ

当院では、下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象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ご連絡ください。

研究課題名	再発・難治性びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫に対する Pola-BR 療法の治療成績
研究責任者	薬剤部 主任 北野 陽子
他の研究機関及び各施設の責任者	なし
本研究の目的	当院における Pola-BR(Polatuzumab vedotin combined with bendamustine and rituximab)の有効性、安全性の検証。
研究期間	研究期間：2021 年 6 月 23 日 ～ 2025 年 6 月 23 日 調査期間：2025 年 1 月 5 日 ～ 2025 年 5 月 7 日
研究の概要・方法	【対象となる患者さん】 当院において 2021 年 6 月 23 日 ～ 2024 年 6 月 23 日に再発・難治性びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫に対して Pola-BR を投与された 25 例。 【研究方法】 本研究は当院の倫理委員会の承認を受け、実施いたします。 対象となる患者さんの診療記録を調査し、データ集計します。 その際、生年月日、カルテ番号、住所、氏名などの個人を特定するような情報は研究に用いません。 【研究に用いる情報】 臨床的背景、検査結果など 【結果の公表について】 個人情報情報を消去した上で、集計されたデータのみ国内外の学術集会・学術雑誌などで公表します。
個人情報の取り扱い	調査により得られたデータを取り扱う際は、被験者の個人情報保護に十分配慮する。特定の個人を識別することができないよう、対象患者に符号もしくは番号を付与します。対応表は自施設で厳重に管理し、自施設外に個人情報の持ち出しは行いません。
利益相反について	本研究を実施するにあたり、特定企業との利害関係はありません。
お問い合わせ先	市立青梅総合医療センター 薬剤部 北野 陽子 住所：東京都青梅市東青梅 4-16-5 電話：0428-22-3191（代表）
備考	研究に同意しないことまたは同意を撤回することによって不利益な取り扱いを受けることは一切ありません。同意撤回の場合には、上記の「お問い合わせ」までご連絡ください。ご連絡をいただかなかった場合、ご了承いただいたものとさせていただきます。