

診療情報を利用した臨床研究について

虎の門病院血液内科では、以下の臨床研究を実施しております。この研究は、通常の診療で得られた記録をまとめるものです。この案内をお読みになり、ご自身やご家族等がこの研究の対象者にあたると思われる方の中で、ご質問がある場合、またはこの研究に「ご自身やご家族等の診療情報を使ってほしくない」とお思いになりましたら、遠慮なく下記の相談窓口までご連絡ください。

【対象となる方】

2010年1月から2019年12月の間に、虎の門病院血液内科に入院・通院し、急性骨髄性白血病に対してフルダラビン（180mg/m²）、ブスルファン（12.8mg/kg）、メルファラン（80mg/m²）（FLU/Bu/Melレジメン）を用いて初回臍帯血移植を受けられた方。

【研究課題名】

急性骨髄性白血病に対する FLU/Bu/Mel レジメンを用いた初回臍帯血移植における大量シタラビン(HDCA)追加の意義の検討

【研究の目的・背景】

造血幹細胞移植は完治が見込める一方で再発症例も多く、前処置強化の試みがなされてきました。シクロホスファミド（120mg/kg）、全身放射線照射（10-12Gy）（CY/TBIレジメン）を用いた臍帯血移植においてHDCAを追加する有用性が報告されました。この研究ではFLU/BU/MELレジメンにHDCAを追加する意義を、カルテなどの診療情報を基に検討します。

【研究のために診療情報解析研究する期間】

2022年7月28日 ～ 2024年3月31日

【単独／共同研究の別】

虎の門病院単独研究

【個人情報の取り扱い】

お名前、ご住所などの特定の個人を識別する情報につきましては、特定の個人を識別することができないように個人と関わりのない番号等におきかえて研究します。学会や学術雑誌等で公表する際にも、個人が特定できないような形で発表します。

また、本研究に関わる記録・資料は虎の門病院血液内科 内田直之のもと2029年3月31日まで保管いたします。保管期間終了後、本研究に関わる記録・資料は個人が特定できない形で廃棄します。

【利用する診療情報】

年齢、性別、身長、体重、疾患分類、染色体異常、移植前病期、移植前治療歴、日常生活動作レベル（PS）、造血幹細胞移植特異的併存疾患指数（HCT-CI）、移植前処置、移植細胞数、HLA一致度、血液型、ドナー血液型、予防薬、生着前免疫反応・生着症候群・移植片対宿主病（GVHD）の有無、およびこれらを発症した場合には移植日から発症までの期間・重症度・治療内容・治療反応性、生着までの期間、移植日から再発と診断されるまでの期間・重症度・治療内容・治療反応性・有害事象、生存期間、死亡した場合はその死因など

【研究責任者】

血液内科 内田 直之

【研究の方法等に関する資料の閲覧について】

本研究の対象者のうち希望される方は、個人情報及び知的財産権の保護等に支障がない範囲内に限られますが、研究の方法の詳細に関する資料を閲覧することができます。

【ご質問がある場合及び診療情報使用を希望しない場合】

本研究に関する質問、お問い合わせがある場合、またはご自身あるいはご家族等の診療情報につき、開示または訂正のご希望がある場合には、下記相談窓口までご連絡ください。また、ご自身あるいはご家族の診療情報が研究に使用されることについてご了承いただけない場合には研究対象といたしませんので、2022年12月31日までの間に下記の相談窓口までお申し出ください。この場合も診療など病院サービスにおいて患者の皆様の不利益が生じることはありません。

【相談窓口】

虎の門病院 血液内科 山口享祐・内田直之
電話 03-3588-1111(代表)