

臨床データ利用のお願い

豊田厚生病院では、下記の臨床研究を実施しております。本研究の対象者に該当する可能性のある方で、カルテ情報を研究目的に利用されることを希望されない場合など、お問い合わせがありましたら、以下の問い合わせ先にご連絡ください。

1. 研究課題名

シクロフォスファミド(エンドキサン®)投与後の低ナトリウム血症の後方視的検討

2. 研究責任者

豊田厚生病院 血液内科 平賀潤二

3. 研究の概要

シクロフォスファミド(エンドキサン®)は血液悪性腫瘍に対する化学療法のキードラッグであり、悪性リンパ腫や白血病、多発性骨髄腫など様々ながん腫に対して単独および組み合わせて使用される薬剤です。以前よりこの薬剤による副作用として、低ナトリウム血症およびバソプレシン分泌過剰症(SIADH)が知られていますが、その発症率は不明で、ほとんどが症例報告にとどまっています。今回、当院で入院の上シクロフォスファミド(エンドキサン®)を投与された患者さんのデータを後方視的に解析し、低ナトリウム血症およびSIADHの発症率を検証します。

4. 研究の方法

① 対象となる患者さん

2009年4月1日から2018年12月31日までの間に、当院血液内科に入院の上シクロフォスファミド(エンドキサン®)を投与された患者さん。

② 研究方法

主に下記の内容を調査します。

低ナトリウム血症およびSIADHを来した患者の割合と原因の検索

③ カルテから収集する情報

年齢、体重、性別、疾患、病型、行った化学療法の種類、シクロフォスファミド投与量、自由水投与量、ナトリウム負荷量、血清ナトリウム濃度、尿酸値、血清クレアチニン値、嘔吐の有無、SIADHに関連する検査結果

5. 個人情報の取り扱い

貴重な患者さんの個人情報は、「個人情報保護法」および「人を対象とする医学系研究に関する倫理的指針」など各種法令に基づいた院内規定を守ったうえで管理します。

6. 問い合わせ先・相談窓口

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としないので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

研究責任者：豊田厚生病院 血液内科 平賀潤二

電話：0565-43-5000（代表）