

項目	説明	
試料・情報の利 用目的 及び 利用方法	研究課題名	ビロイ投与患者における副作用調査
	研究対象者	CLDN18.2 陽性の治癒切除不能な進行・再発胃癌患者さんのうち、2024年7月から2024年12月の間に神奈川県立がんセンターでビロイによる治療を受けられた方
	研究目的	ビロイの特徴的な副作用として、投与速度に影響を受ける悪心・嘔吐がある。当センターにおいては、これまで数例のビロイ投与患者さんを経験しており、その患者さんの悪心・嘔吐の発現状況および投与時の状況を調査し、今後の診療に役立てられるよう調査を行う。
	研究方法	対象の患者さんの診療記録から以下の情報・臨床データを収集し、調査します。
	個人情報保護	対象となる患者さんの診療情報には個人情報が含まれますが、氏名や住所などの情報を削り、容易に個人を特定できないように研究用の番号(識別コード)で管理します。個人と識別コードを照合できるようにする対応表を作成しますが、パスワードロックや鍵をかけて厳重に保管し、院外へ提供することはありません。
	研究期間	西暦 2024 年 12 月 9 日～西暦 2024 年 12 月 13 日
	利用又は提供を開始する時期	<input checked="" type="checkbox"/> 総長が研究実施を許可した日 <input type="checkbox"/> 西暦 年 月 日頃(研究の進捗によって前後いたします)
利用する試料・情報の項目(チェック[X]が入った項目を利用します)	<input type="checkbox"/> 試料:	<input type="checkbox"/> 血漿、 <input type="checkbox"/> 血清、 <input type="checkbox"/> 全血、 <input type="checkbox"/> 末梢血から抽出したDNA、 <input type="checkbox"/> 病理検体(具体的に記載:_____)、 <input type="checkbox"/> 尿、 <input type="checkbox"/> 糞便、 <input type="checkbox"/> 唾液、 <input type="checkbox"/> 胸水、 <input type="checkbox"/> 腹水、 <input type="checkbox"/> 脳脊髄液、 <input type="checkbox"/> 毛髪、 <input type="checkbox"/> その他(具体的に記載:_____)
	<input checked="" type="checkbox"/> 情報:	<input checked="" type="checkbox"/> 診断名(臨床病期や分類、病理診断を含む)、 <input checked="" type="checkbox"/> 年齢、 <input type="checkbox"/> 生年月日、 <input checked="" type="checkbox"/> 性別、 <input checked="" type="checkbox"/> 既往歴、 <input type="checkbox"/> 併存疾患、 <input type="checkbox"/> 外来日・入院日・退院日、 <input checked="" type="checkbox"/> 臨床検査値、 <input type="checkbox"/> 放射線診断や超音波検査、内視鏡検査等の画像データ、 <input checked="" type="checkbox"/> 臨床所見・経過(予後追跡データを含む)、 <input type="checkbox"/> ゲノムデータ、 <input checked="" type="checkbox"/> 看護記録、 <input checked="" type="checkbox"/> その他(具体的に記載:薬歴)
試料・情報を利用する者の範囲	当センター研究責任者	所属・氏名 薬剤科 齋藤圭佑
	共同研究機関および責任者	なし
	その他の機関	なし
試料・情報の利用停止および情報公開に関する窓口	施設名・所属・氏名・連絡先 神奈川県立がんセンター薬剤科 齋藤圭佑 (045-520-2222 (代)) 利用停止のお申し出は2024年12月9日までにお問い合わせいたします ただし、お申し出いただいた時にすでにデータが固定され、研究成果が論文などで公表されていた場合には、患者さんのデータを廃棄できない場合があります	