

項目	説明	
試料・情報 の利用 目的 及び 利用方法	研究課題名	痩せ型と標準体型のがん患者におけるバンコマイシン投与量に関する比較研究
	研究対象者	2024年4月から2024年12月の期間に、神奈川県立がんセンターでバンコマイシンによる治療を受けた、BMI<25 kg/m ² 未満の方
	研究目的	バンコマイシンは体重を参考にして初期投与量が決定される。しかし、体型ごとに水分量やタンパク質の量、腎臓の機能が違うため痩せ型 (BMI<18.5 kg/m ²) と標準体型 (18.5≦BMI<25 kg/m ²) では必要な投与量が異なる可能性がある。しかし、体型の違いを考慮したバンコマイシンの投与量についての研究データは不足している。体型ごとバンコマイシンの投与量、血中濃度を比較することで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、身長・体重・バンコマイシンの投与量・バンコマイシンのトラフ値 (お薬を次に投与する際に測定する、血液中の濃度が最も低くなる値) 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 2025年2月21日 ~ 西暦 2025年3月1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 [] 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)	試料:	[] 血漿、[] 血清、[] 全血、[] 末梢血から抽出した DNA、 [] 病理検体 (具体的に記載: _____)、 [] 尿、[] 糞便、[] 唾液、[] 胸水、[] 腹水、[] 脳脊髄液、 [] 毛髪、[] その他 (具体的に記載: _____)
	情報:	[X] 診断名 (臨床病期や分類、病理診断を含む)、[X] 年齢、[] 生年月日、[X] 性別、[X] 既往歴、[] 併存疾患、[] 外来日・入院日・退院日、[X] 臨床検査値、[] 放射線診断や超音波検査、内視鏡検査等の画像データ、[] 臨床所見・経過 (予後追跡データを含む)、[] ゲノムデータ、[] 看護記録、[X] その他 (具体的に記載: <u>薬歴</u>)
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 新海優幸
	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 新海優幸 (045-520-2222(代)) 利用停止のお申し出は2025年2月26日までをお願いいたします 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	