

国立病院機構千葉医療センターを受診された患者さまへ

当院では下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象者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または提供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お問い合わせ下さい。

研究課題名 (研究番号)	<u>ペムプロリズマブの有効性及び安全性に関する調査 研究－投与終了後6ヶ月間を含む調査－</u>
当院の研究責任者 (所属)	古林 園子 (薬剤部)
他の研究機関および 各施設の研究責任者	東邦大学薬学部 田中 芳夫 (薬学部長)
本研究の目的	キイトルーダ®点滴静注の市販後の有効性及び安全性、特に免疫関連有害事象の発症に関して調査し、発現時期、発現因子などを検討し安全な薬学的管理を行うことを目的といたします。
調査データ 該当期間	2018年4月1日～2021年3月31日
研究の方法 (使用する試料等)	●対象となる患者さま 上記期間内に非小細胞肺癌で当院にて治療されキイトルーダを処方された方 ●利用する情報 電子カルテに記載のある診療記録、検査及び画像データを利用いたします。
試料/情報の 他の研究機関への 提供および提供方法	東邦大学薬学部との共同研究であり、上記の「他の研究機関」の研究責任者へ情報を提供いたします。 個人データではなく、加工されたデータを上記研究機関にて解析を行います。
個人情報の取り扱い	利用する情報から氏名や住所等の患者さまを直接特定できる個人情報は削除致します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さまを特定できる個人情報は利用しません。

本研究の資金源 (利益相反)	本研究に関連し開示すべき利益相反関係にある企業等はありません
お問い合わせ先	国立病院機構千葉医療センター 薬剤部 電話：043-251-5311 担当者：古林 園子
備考	