

これまでにベンダムスチン（商品名：トリアキシン）の 治療を受けた患者さんへ 【過去の診療情報の調査研究への使用のお願い】

順天堂大学医学部附属順天堂医院血液内科では、「悪性リンパ腫患者におけるベンダムスチン治療後サイトメガロウイルス感染症の後方視的解析」という研究を行っております。この研究は、ベンダムスチンによる治療を受けた患者さんにおける、サイトメガロウイルス（CMV）感染症の実態を調べることを主な目的としています。そのため、過去にベンダムスチンの治療を受けた患者さんのカルテデータを使用させていただきます。

この研究の対象となる患者さんは、悪性リンパ腫の方で、西暦 2011 年 3 月 1 日から西暦 2023 年 3 月 31 日の間に血液内科でベンダムスチンによる治療を受けた方です。

・利用させていただくカルテ情報、およびカルテ期間は下記です。

年齢、性別、診断情報（READ system レポート内容を含む）臨床病期、合併症、化学療法開始日、CMV 感染症の有無、CMV 感染症の治療薬剤、CMV 感染確定日、CMV 治療開始日/終了日、観察終了日、転帰、血液検査データ

期間：西暦 2011 年 3 月 1 日～西暦 2023 年 3 月 31 日

この研究は順天堂大学医学部医学系研究等倫理委員会の承認を受けて行われます。

・研究実施期間 研究実施許可日 ～ 西暦 2025 年 3 月 31 日まで

・研究責任者 安藤 美樹

過去のカルテデータを使用する研究であり、新たな検査や費用が生じることはなく、また、使用させていただいた患者さんへの謝礼等ありません。

患者さんの情報は、個人を特定できる情報とは切り離れた上で使用します。また、研究成果を学会や学術雑誌で発表されますが、患者さん個人を特定できる個人情報を含みません。

調査研究の結果、特許などの知的財産が生じる可能性もございますが、その権利は大学・研究者に帰属し、あなたには帰属しません。

この研究は、血液内科の研究費によって実施しておりますので、外部の企業等からの資金の提供を受けておりません。研究者が企業等から独立して計画し実施することから、特定の企業が研究結果および解析等に影響を及ぼすことはありません。また、本研究の責任医師および分担医師には開示すべき利益相反はありません。

「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」第 8 の 1 (2) イの規定により、研究者等は、被験者からインフォームド・コンセント（説明と同意）を受けることを必ずしも要しないと定められております。そのため今回の研究では患者さんから同意取得はせ

ず、その代りに対象となる患者さんへ向けホームページで情報を公開しております。

この研究の対象となる患者さんで、ご自身の情報は利用しないでほしい等のご要望や、研究に関するご質問がございましたら、大変お手数ですが下記のお問い合わせ先までご連絡ください。なお、同意の有無が今後の治療などに影響することはありません。

【問い合わせ先】

順天堂大学医学部附属順天堂医院 血液内科

電話：03-3813-3111 （内線）3386

研究担当者：稲野 資明