

研究協力をお願い

昭和医科大学では、下記の臨床研究(学術研究)を行います。研究目的や研究方法は以下の通りです。この掲示などによるお知らせの後、臨床情報の研究使用を許可しない旨のご連絡がない場合においては、ご同意をいただいたものとして実施されます。皆様方におかれましては研究の趣旨をご理解いただき、本研究へのご協力を賜りますようお願い申し上げます。

この研究への参加を希望されない場合、また、研究に関するご質問は問い合わせ先へ電話等にてご連絡ください。

全国大規模データを用いたがん合併心不全患者の診療実態に関する研究

1. 研究の対象および研究対象期間

昭和医科大学では、日本循環器学会(以下本学会)が実施する全国的に循環器診療の実態調査を展開して診療実態を具体的な数で把握するためのデータベースを利用して「全国大規模データを用いたがん合併心不全患者の診療実態に関する研究」を行っています。本学会に協力する全国の循環器科または心臓外科を標榜する施設に2020年4月1日から2024年3月31日の期間心不全にて入院された患者さんです。

2. 研究目的・方法

本研究は、日本の循環器疾患診療実態調査(JROAD)-DPCデータベースを用いて実臨床におけるがん合併心不全患者の臨床的特徴、治療パターンおよび転帰の傾向を統計的手法を用いて明らかにすることを目的とします。

3. 研究期間

昭和医科大学における人を対象とする研究等に関する倫理委員会審査後、委員会から発行される「審査結果通知書の承認日」より、研究実施機関の長の研究実施許可を得てから2027年3月31日まで

4. 研究に用いる試料・情報の種類

参加施設から日本循環器学会循環器疾患診療実態調査へ提供された以下の情報

年齢、性別、入院年月日、退院年月日、入院経路、病名、併存症名、合併症名、がん種、入院前NYHAスコア、ADLスコア、化学療法の有無、チャールソンスコア、院内死亡の有無、在院日数、再入院の有無、入院中の処置・使用された薬剤(ACE阻害薬またはARBまたはARNI、MRA、遮断薬、SGLT2阻害薬、ループ利尿薬、サイアザイド系利尿薬、バソプレシン受容体拮抗薬、カリウム吸着剤、鉄剤、コデイン、トラマドール、ペンタゾシン、モルヒネ、オキシコドン、ヒドロモルフォン、フェンタニル、タペンタドール、メサドン、ブプレノルフィン、免疫チェックポイント阻害薬、抗HER2治療薬、VEGF阻害薬、チロシンキナーゼ阻害薬、フルオロウラシル系薬、アントラサイクリン系薬、白金製剤、タキサン系薬、アルキル化剤、アロマターゼ阻害薬、抗エストロゲン薬、抗アンドロゲン薬、LHRHアゴニスト、GnRHアンタゴニスト薬)

5. 外部への試料・情報の提供

昭和医科大学から外部への試料・情報の提供はありません。

6. 研究組織

研究責任者 昭和医科大学 薬学部 臨床薬学講座 薬物治療学部門 向後 麻里

既存試料・情報の提供のみを行う機関

一般社団法人日本循環器学会 代表理事 小林欣夫

7. お問い合わせ先

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ください。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ください。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者としませんので、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：

所属：昭和医科大学 薬学部 病院薬剤学講座 病院薬剤学部門 氏名：岡田 貴裕

住所：東京都品川区旗の台 1 - 5 - 8

電話番号：03-3784-8467