

現在、好生館では、当館で保管する検体・診療情報等を使って研究を実施しています。この研究は倫理審査委員会の承認を受けた研究計画書に従い、実施しています。

研究の詳細についてお知りになりたい、またはこの研究に対して利用・提供してほしくないと思われた際には、好生館の問い合わせ担当者までご連絡ください。

【研究課題名】当館の免疫抑制剤投与患者における CMV 管理状況の解析
【研究対象者】 2021 年 4 月～2025 年 3 月までの間に、免疫抑制剤（タクロリムス、シクロスポリン、メトトレキサート）を投与された方
【利用している検体・診療情報等の項目】 〔検体〕無し 〔診療情報等〕診断名、診療科、既往歴、免疫抑制剤（タクロリムス、シクロスポリン、メトトレキサート）投与歴、免疫抑制剤（タクロリムス、シクロスポリン、メトトレキサート）血中濃度検査歴、C7-HRP 検査歴、CMV-DNA 検査歴、ガンシクロビル及びバルガンシクロビル塩酸塩投与歴
【利用の目的】 免疫抑制剤（タクロリムス、シクロスポリン、メトトレキサート）を投与された方の CMV 管理状況（CMV 検査・検出状況、治療薬投薬状況）を解析することを目的としています。
【研究について】 遺伝子解析研究 （有・☒無） 営利企業との共同 （有・☒無）
【利用期間】 倫理委員会承認日～2025 年 10 月
【佐賀県医療センター好生館 研究責任者及び問い合わせ担当者】 研 究 責 任 者：検査部 萩尾 修平 問い合わせ担当者：検査部 萩尾 修平 対 応 可 能 時 間： 平日 9 時 ～ 16 時 電 話 ： 0952-24-2171（代表） E メール：rinsho@koseikan.jp（臨床試験推進部）