

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。

<p>【研究課題名】放射線併用 mDCF 療法による嚔下痛発症後の鎮痛薬使用状況の調査</p>
<p>【研究対象者】 2020年8月～2025年3月までの間に放射線併用 mDCF 療法を受けられた方</p>
<p>【利用している検体・診療情報等の項目】 〔診療情報等〕診療科、診断名、年齢、性別、入院日、既往歴、併存疾患名、放射線療法の内容、化学療法の内容、嚔下痛の Grade・発現日、使用薬剤名と投与量・投与期間</p>
<p>【利用の目的】 放射線併用 mDCF 療法を受けた患者における嚔下痛の発症状況および発症後の鎮痛薬使用状況を把握し、より適切な支持療法の構築を目的としています。</p>
<p>【研究について】 遺伝子解析研究 (有・<input checked="" type="radio"/>) 営利企業との共同 (有・<input checked="" type="radio"/>)</p>
<p>【利用期間】 倫理審査承認日～2027年3月まで</p>
<p>【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：真崎 敦子 問い合わせ担当者：真崎 敦子 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)</p>