

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】 当院における造血器疾患に対する抗真菌薬の使用実態調査

【研究対象者】

2021 年 4 月 1 日～2027 年 3 月 31 日に血液内科において、造血器疾患に対し治療が行われ、抗真菌薬を使用した方

【診療情報等の項目】

〔診療情報等〕

患者背景：年齢、性別、基礎疾患、移植歴、好中球減少期間、ステロイド/免疫抑制薬の使用の有無。

抗真菌薬：薬剤、投与経路、開始/終了日、用量、併用・切替理由。

適応区分：一次/二次予防、経験的治療、先制治療、標的治療。

診断所見：EORTC/MSGERC 基準に準拠した **proven/probable/possible IFI**、病原体、病巣、画像所見。

相互作用：CYP3A 関連（例：ベネトクラクス、タクロリムス/シクロスポリン等）の用量調整/血中濃度推移。

安全性：肝障害、腎障害、QTc、アレルギー反応等。

治療評価：治療効果、breakthrough IFI。

【利用の目的】

以下 3 点を解明することを目的としています。

- ① 国際ガイドラインが推奨する抗真菌薬の適正使用状況を施設単位で明らかにする。
- ② 無作為化比較試験では十分に検証されていない高齢者や分子標的薬併用例を含む実臨床の課題を補完する。
- ③ 薬物相互作用や有害事象の実態を科学的に解析できる。

【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】

承認日～2027 年 3 月 31 日までの間

【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：血液内科 吉本 五一

問い合わせ担当者：血液内科 吉本 五一

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）