

現在、好生館では、研究のために当館で保管する検体・診療情報等を他の研究機関に対して提供しています。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、実施していません。

<b>【研究課題名】</b> 急性骨髄性白血病の新規診断患者に対するベネトクラクスの使用経験に関する国内多施設共同後ろ向き観察研究
<b>【共同研究の代表研究機関及び研究代表者】</b> 日本赤十字社愛知医療センター名古屋第一病院 血液内科・副部長 後藤辰徳
<b>【利用・提供の対象となる方】</b> 2021年6月23日から2022年9月30日までの間に当院で強化化学療法が非適格な急性骨髄性白血病と新たに診断され、ベネトクラクスによる治療を開始された方
<b>【提供をしている検体・診療情報等の項目】</b> 〔検体〕提出なし 〔診療情報等〕治療開始前のベースライン情報（性別、誕生日、基礎疾患等）、臨床検査値、薬剤投与状況、治療反応性等
<b>【利用の目的】</b> 実臨床下で新たに診断された強化化学療法非適応の急性骨髄性白血病患者の全生存期間に関して、ベネトクラクスにアザシチジンもしくは低用量シタラピンを併用することによる治療結果を収集し、有効性と安全性の特性を解析することを目的としています。
<b>【研究について】</b> 遺伝子解析研究 （有・ <input checked="" type="radio"/> 無） 営利企業との共同 ( <input checked="" type="radio"/> 有)・無
<b>【提供している研究機関及び研究責任者】</b> 日本赤十字社愛知医療センター名古屋第一病院 血液内科・副部長 後藤辰徳
<b>【利用期間】</b> 研究許可日 ～ 2024年8月末まで予定
<b>【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】</b> 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： <a href="mailto:rinsyo@koseikan.jp">rinsyo@koseikan.jp</a> （臨床試験推進部）

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。