

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】乳がん患者でのトラスツズマブ製剤投与における infusion related reaction に関する因子の検討</p>
<p>【研究対象者】 2015年1月～2022年5月までに乳がんと診断され、ハーセプチン注またはトラスツズマブ注の注射を受けた方</p>
<p>【利用している検体・診療情報等の項目】 〔診療情報等〕年齢、性別、身長、体重、治療レジメン、組織型、Stage、投与量、併用薬（ステロイド、解熱剤、抗ヒスタミン薬の有無）、infusion related reaction(IRR)の発現有無など</p>
<p>【利用の目的】 トラスツズマブを投与する患者でどのような因子が IRR 発現に関与しているかを解析する目的</p>
<p>【研究について】 遺伝子解析研究 （有・<input checked="" type="radio"/>無） 営利企業との共同 （有・<input checked="" type="radio"/>無）</p>
<p>【利用期間】 倫理委員会承認日～2025年3月までの間</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：薬剤部 黒部健太郎 問い合わせ担当者：薬剤部 黒部健太郎 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>