

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】 悪性リンパ腫の治療成績、病型、新規薬剤による比較</p>
<p>【研究対象者】 2011年4月～2028年3月までの間に、血液内科において悪性リンパ腫と診断され、治療を受けられた方</p>
<p>【利用している検体・診療情報等の項目】 〔診療情報等〕生年月日、性別、診断日、病型、病理診断、治療開始日、寛解日、再発日、死亡日、一次治療（寛解導入療法）の内容、二次治療の内容、初診時血算データ、生化学データ（LDH、CRP）、腫瘍マーカー（可溶性IL-2R）、病理診断、骨髄検査データ（細胞数、芽球、染色体）、診断名、全身状態、既往症、併存疾患、造血幹細胞移植の有無について</p>
<p>【利用の目的】 当館で診断し、治療を行なった過去の悪性リンパ腫の症例について、治療方法、患者背景、年齢、病型などを解析し、後方視的に新規の薬剤と従来の抗がん剤による治療とで比較することで、実臨床での状況及び、新規の薬剤の有効な患者背景、特性を明らかにする</p>
<p>【研究について】 遺伝子解析研究 （無） 営利企業との共同 （無）</p>
<p>【利用期間】 倫理審査承認日～2029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：血液内科 氏名 飯野 忠史 問い合わせ担当者：血液内科 氏名 飯野 忠史 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>