

研究機関名：旭川医科大学

承認番号	20096
課題名	ダブラフェニブ、トラメチニブによる有害事象の発現頻度に関する実態調査
研究期間	倫理委員会承認日～2021年3月31日
研究の対象	2017年10月1日から2020年3月31日までの期間に、当院においてダブラフェニブ、トラメチニブを投与された患者さん
利用する試料・情報の種類	<input checked="" type="checkbox"/> 診療情報（詳細：年齢，性別，診断名，治療内容，服用薬，バイタルサイン，検査結果，画像診断結果，有害事象の発現時期，その他有害事象に関連する項目 等） <input type="checkbox"/> 手術、検査等で採取した組織（対象臓器等名： ） <input type="checkbox"/> 血液 <input type="checkbox"/> その他（ ）
研究の意義、目的	ダブラフェニブ、トラメチニブの副作用の発現率を明らかにすることで、この薬の副作用の発現リスクを、よりの確に予測することが可能になると考えられます。
研究の方法	2017年10月1日から2020年3月31日までの期間に、ダブラフェニブ、トラメチニブを投与された患者さんのカルテ情報を調査し、副作用の発現率や副作用に関連する要因を解析します。個人が特定される情報は公表されません。
その他	特になし
お問い合わせ先	<p>本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。</p> <p>試料・情報が当該研究に用いられることについて、患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。</p> <p>照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先： 【研究責任者】 氏名：坂口 智己（薬剤師） 旭川医科大学病院薬剤部 住所：〒078-8510 旭川市緑が丘東2条1丁目1番1号 電話：0166-69-3490 FAX：0166-65-1392</p>