

当院に受診中の患者さんへ

臨床研究の実施に関するお知らせ

現在薬剤部では、下記の臨床研究を実施しております。

この研究では、患者さんの日常診療で得られたデータ（情報）を利用させていただきます。

ご自身のデータがこの研究に利用されることについて、異議がある場合は、情報の利用や他の研究機関への提供をいつでも停止することができます。研究の計画や内容などについて詳しくお知りになりたい方、ご自身のデータがこの研究で利用されることについて異議のある方、その他ご質問がある方は、以下の「問い合わせ先」へご連絡ください。

●研究課題名

去勢抵抗性前立腺癌におけるエンザルタミド用量漸増法の有害事象評価

●研究の目的

前立腺癌の患者さんを対象に、通常の診療で得られたデータを収集・解析することにより、エンザルタミド（イクスタンジ®）の効果および安全性を評価し、より良い治療法を確立することを目的としています。

●対象となる患者さん

2014年5月1日から2019年6月30日の間、当院泌尿器科を受診され、イクスタンジ®の投薬を受けられた患者さん。

●研究期間：当院の臨床研究審査委員会承認日から 2021年3月31日

●使用させていただく診療データ

- ・年齢、体重、Gleason Score、治療歴
- ・エンザルタミド開始用量（通常用量または用量漸増法）
- ・診断時 PSA、エンザルタミド開始時 PSA、
- ・有害事象発現状況

●個人情報の取り扱いと倫理的事項

この研究成果は学会や学術雑誌などで発表することがありますが、その場合でも上記のとおり匿名化していますので、患者さんのプライバシーは守られます。

なお、この研究は、国の定めた指針に従い、当院の臨床研究審査委員会の審査・承認を得て実施しています。

●研究代表機関（情報管理責任者）

神戸市立医療センター中央市民病院 薬剤部

研究責任者 橋田 亨

住所：神戸市中央区港島南町2丁目1-1

電話：(078)302-4321

●研究事務局（本研究全般の窓口）、問い合わせ先

神戸市立医療センター中央市民病院 薬剤部

平畠 正樹

住所：神戸市中央区港島南町2丁目1-1

電話：(078)302-4321