

千葉市立青葉病院を受診された患者様へ

当院では下記の臨床研究を実施しております。
本研究の対象者に該当する可能性がある方で、診療情報等を研究目的に利用されることを希望されない場合は、お問い合わせ下さい。

研究課題(研究番号)	FLT3-ITD陽性AMLにおける同種移植前後のMRD残存と予後との関連性 (KSGCT多施設共同研究)
種別	☐ 特定臨床研究 ☒ 特定臨床研究以外
申請区分	☒ 新規申請 ☐ 変更申請
当院の研究責任者(所属)	横田 朗(血液内科)
多施設共同研究の場合、主たる研究機関および研究責任者(所属)	神田 善伸 (治医科大学附属病院・附属さいたま医療センター血液科)
研究の目的	FLT3-ITD変異陽性急性骨髄性白血病における、同種移植前の微小残存病変と予後との関連性を検証する
対象となる調査期間	2014年1月1日から2022年12月31日
対象となる患者様	上記期間にに初回同種移植を実施しているFLT3-ITD変異陽性AML
使用する情報、試料等([○]の項目を利用します)	☐ 血液、 ☐ 唾液、 ☐ 毛髪、 ☐ 病理組織、 ☐ 排泄物(尿・便)、 ☒ 診療記録、 ☒ 臨床検査データ、 ☐ その他(空白に記載)
情報や試料の他の研究機関への提供およびその方法	患者情報を匿名化した上で提出し、施設で既に登録されている日本造血・免疫細胞移植学会のデータベース(TRUMP)と併せて解析する
研究期間	許可されてから2025年12月31日まで
個人情報の取り扱い	利用する情報から氏名や住所などの患者様を直接特定できる個人情報は削除致します。また、研究成果は学会等で発表される予定ですが、その際にも患者様を特定できる個人情報は利用しません。
備考	診療情報や試料等を研究目的に利用されることを希望されない場合でも、診療上不利益な取り扱いを受けることはありません。

申請日 2024年12月6日

入力者 横田 朗

終了日

入力者

試験が終了したら、上記を入力の上事務局までご連絡下さい。
HP掲載を終了します。