### 人を対象とする医学系研究に関する情報公開文書

この研究の詳細についてお知りになりたい方は、下欄の問い合わせ担当者まで直接お問い合わせください。

なお、この研究の研究対象者に該当すると思われる方の中で、ご自身の診療情報(カルテの情報)をこの研究に使ってほしくないと思われた場合にも、下欄の問い合わせ担当者までその旨

## 試料・情報の利用 目的及び利用方 法

### 研究の名称

新 TARGET 試験に登録された初発慢性期慢性骨髄性白血病において チロシンキナーゼ阻害剤開始前の併存疾患と年齢が生命予後にあ たえる影響

### 研究の対象

2010 年 4 月から 2013 年 3 月に新 TARGET に登録された初発慢性骨髄性白血病慢性期の患者さん

### 研究の目的

既に患者さんの登録と治療経過の観察が終了した新 TARGET 試験のデータを用いて、治療前の合併症が効果や副作用の発現にどのように関係するのかを調べる研究です。

### 研究の期間

倫理委員会承認後 ~ 2023 年 3 月 31 日

他の機関に提供する場合には、その方法

この研究は、浜松医科大学のみで行う研究であり、他機関へ情報を 提供することはありません。

(患者さんのプライバシーについて)

収集する個人情報は、既に本研究独自の個別識別番号を作成して個人が特定されています。(匿名化といいます)。データはインターネットの接続されていない独立したコンピュータに保管します。研究終了後は電子的に破棄します。

# 利用し、又は提供する試料・情報の項目

### 研究に使用する情報

- 患者さんの治療薬開始前の年齢、身長、体重、採血所見、診察 所見など。
- 治療開始後の慢性骨髄性白血病の治療効果
- 治療開始後の副作用の詳細
- 生存の有無、死因

### 利用する者の範 囲

### 共同研究機関の名称及び研究責任者

浜松医科大学 第三内科 小野孝明が解析する研究であり、外部者が情報を利用することはありません。ただし、解析データの解釈について、慢性骨髄性白血病を専門とする他の血液内科医師に意見を求めさせていただくことはあります。

## 人を対象とする医学系研究に関する情報公開文書

試料・情報の管理	研究責任者
について責任を	
有する者の氏名	
又は名称	
試料・情報の利用	│ │本研究において収集されたあなたの情報を研究に使用することや、│
又は他の研究機	あなたの情報を他の研究機関に提供することを望まない場合には、
関への提供の停	問い合わせ先まで連絡をいただければ、いつでも使用や提供を停止
止(受付方法含	することができます。連絡方法は、問い合わせ先に記載のある電話
立(文ii)が公古 む)	もしくはメールでお願いします。
6)	
資料の入手また	   本研究の計画や方法については、あなたのご希望に応じて資料の要
は閲覧	求または閲覧ができます。あなたが本研究で収集されたご自身の結
16周吳	果を知りたいと希望される場合は、各施設の担当者にその旨をお伝
	えいただければ、他の研究対象者に不利益が及ばない範囲内で、あ
	なた自身にあなたの結果をお伝えします。希望された資料が他の研
	究対象者の個人情報を含む場合には、資料の提供または閲覧はでき
	ません。
情報の開示	本研究の結果は解析後に論文として発表されますのでこちらをご
	覧ください。あなたご自身が研究の結果などの情報の開示を希望さ 
	れても、他の参加者に不利益が及ぶ可能性も否定できないため、原
	則的に開示いたしません。また、本研究の参加者以外の方が情報の
	開示を希望した場合にも、原則的に結果を開示致しません。
問い合わせ先	〒431-3192 浜松市東区半田山一丁目 20 番 1 号
	浜松医科大学医学部附属病院
	診療科:血液内科
	担当者:小野孝明
	TEL: 053-435-2267 FAX: 053-434-2910
	E-mail: takaono@hama-med.ac.jp