

患者様およびご家族様へ

「免疫チェックポイント阻害薬投与による免疫関連有害事象発現の実態調査」 へのご協力のお願い

1. はじめに

当病院では、疾患に対する新しい予防法・診断法・治療法の開発のために、臨床研究を行っています。この発表には、患者様の診療に伴って発生する試料・医療情報を用いる事が不可欠となります。そこで、この臨床研究における患者様の試料および医療情報等の取り扱いや研究のための手続きなどについて説明させていただきますので、ご理解とご協力を頂きますようお願い致します。なお、本臨床研究の対象となるのは 2026 年 3 月～31 月までに当院で免疫チェックポイント阻害薬を投与された患者様です。

すでに電子カルテに記録された医療情報を発表に使わせて頂きますので、皆様にはこれ以上のご負担をおかけすることはございません。尚、本発表は当病院の倫理委員会により所定の審査・許可を得て行っております。

2. 診療情報等の管理について

臨床研究のデータは主に電子的に処理され、本臨床研究の結果を解析するために使われます。解析のために患者様の診療に関する医療情報をそのまま使用させて頂く場合もありますが、個人情報保護のために、名前などは記号や番号に置き換えて取り扱われます。皆様の個人情報の管理は十分慎重に行い、プライバシーの漏洩がないように致します。

3. 同意または不同意について

この臨床研究への診療情報提供の同意・不同意は患者様の自由意志であり、同意しない場合でも、なんら不利益を受けることはありません。診療情報提供をご希望されない方は、お手数ですが備え付けの書類にご署名頂き、最寄りのナースステーションまたは臨床研究推進センターまで提出をお願い致します。

4. 研究成果の公表について

この研究によって得られた研究成果などが、科学専門誌などの発表に使用される場合がありますが、公開内容には個人のプライバシーに関わることは含みません。

ご不明な点やご質問などございましたら下記連絡先までお願い致します。

2023 年 6 月 27 日

〒309-1793 笠間市鯉淵 6528 TEL 0296-77-1121 (代)
茨城県立中央病院・茨城県地域がんセンター
薬剤局薬剤科 研究責任者:大神正宏

<不同意書>

茨城県立中央病院 院長 殿

私は、「免疫チェックポイント阻害薬投与による免疫関連有害事象発現の実態調査」の臨床研究に同意致しません。

_____年 _____月 _____日

患者様ご氏名 _____

ご家族ご氏名 _____

(ご本人様またはご家族様ご署名)

* ご家族様にご署名頂いた場合は、患者様ご本人のお名前もご記入下さい。