

-臨床研究に関する情報および臨床研究に対するご協力のお願い-

現在、八千代医療センター薬剤部では、本学で保管している診療後の診療情報等を使って、下記の研究課題を実施しています。

この研究課題の詳細についてお知りになりたい方は、下欄の研究内容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、この研究課題の研究対象者に該当すると思われる方の中で、ご自身の診療情報等を「この研究課題に対しては利用・提供して欲しくない」と思われた場合にも、下欄の研究内容の問い合わせ担当者までお申し出ください。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。

[研究課題名]

生体腎移植術後早期の薬学的指標からみた急性拒絶反応のリスク因子解析

[研究対象者]

2020年1月～2024年12月までの間に、当院で生体腎移植を施行された患者

[利用している診療情報等の項目]

診療情報等：レシピエント年齢、レシピエント性別、BMI、原疾患、透析期間、既往歴、ABO 血液型適合性、HLA ミスマッチ数、ドナー年齢、ドナー性別、ABO 血液型、レシピエントとドナーの続柄、冷虚血時間、TAC 投与量 (mg/day)、MMF 投与量 (mg/day)、mPSL 投与量 (mg/day)、TAC 血中トラフ値 (ng/mL)、血清クレアチニン値、推定糸球体濾過量、血清アルブミン値、血清カリウム値、ヘマトクリット値、サイトメガロウイルス抗原血症の有無、K 吸着薬使用の有無、アゾール系抗真菌薬使用の有無、下痢の有無、移植後 1 年以内の AR 発症の有無、AR 診断日、AR 治療内容（生検の有無、Banff 分類等）、再透析の有無

[利用の目的] （遺伝子解析研究： 無 ）

当院で生体腎移植術を施行した患者を対象に、移植後7～30日の免疫抑制療法と移植後1年以内のAR発症の関連を解明することを目的としています。

[研究実施期間] 倫理審査委員会承認後より2027年12月までの間（予定）

[この研究での診療情報等の取扱い]

本学倫理審査委員会の承認を受けた研究計画書に従い、お預かりした診療情報等には氏名、生年月日等の情報を削り、個人が特定されることがないように加工をしたうえで取り扱っています。

[機関長、研究責任者、および、研究内容の問い合わせ担当者]

機関長：東京女子医科大学 理事長 清水 治

研究責任者：東京女子医科大学附属八千代医療センター 薬剤部 部長 小林 秀樹

研究内容の問い合わせ担当者：東京女子医科大学附属八千代医療センター 薬剤部 薬剤師 澤井 美希

電話：047-450-6000（内線7929）（応対可能時間：平日9 時～16 時）