

当院におけるアシミニブの使用経験について

1. 研究の対象

2022年7月1日から2023年6月31日の間に当院でアシミニブを使用した慢性骨髄性白血病の患者様を対象としています。

2. 研究目的・方法

2剤以上のチロシンキナーゼ阻害剤（TKI）による治療に抵抗性または不耐容の慢性骨髄性白血病の新規治療薬としてアシミニブが保険収載されました。アシミニブはこれまでのTKIと異なる作用機序をもつ薬剤であり、その効果が期待されていますがまだ新しい薬のため、実臨床での経験の蓄積が必要です。当院の電子カルテの情報から、実際の患者さんの病状や在宅医との連携の様子などを集積し、現状を把握します。

研究期間は病院長承認日から2023年10月31日までです。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

- ・患者背景：性別、年齢、疾患、PS（パフォーマンスステータス）、既往歴、診断日、治療歴
- ・有害事象：問診、採血、画像所見
- ・治療効果：採血（BCR-ABL1）

4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

磐田市立総合病院 血液内科

住所：静岡県磐田市大久保 512-3

電話：0538-38-5000

研究責任者： 磐田市立総合病院 血液内科 医師 深津 有佑