

慢性骨髄性白血病の心血管イベントに対するリスクスコアの検討

この研究は、通常の診療で得られた過去の記録を使って行われます。このような研究は、国が定めた指針に基づき、対象となる患者さまの一人ずつから直接同意を得るかわりに、研究の目的を含む研究の実施についての情報を公開することが必要とされています。研究結果は学会等で発表されることがありますが、その際も個人を特定する情報は公表いたしません。

1. 研究の対象

2003年1月から2018年2月までに湘南鎌倉総合病院血液内科において慢性骨髄性白血病（CML）でチロシンキナーゼ阻害薬（TKI）治療を受けた方

2. 研究目的・方法

本研究は日本人のCML患者の血管リスクの評価方法として、Suita scoreの適切性を評価することを目的としています。下記の臨床情報を診療録より取得して実施いたします。

研究実施期間：当院院長承認後～2018年12月

3. 情報の利用拒否

情報が当該研究に用いられることについて患者さまもしくは患者さま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ないので、「5. お問い合わせ先」までお申出ください。その場合でも患者さまに不利益が生じることはありません。

4. 研究に用いる情報の種類

年齢、性別、診断時の脂質（T-chol、LDL-chol、HDL-chol）、喫煙の有無、糖尿病の有無、慢性腎臓病の有無、診断時の収縮期、拡張期血圧 等

5. 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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

湘南鎌倉総合病院 血液内科

研究責任者：佐藤 淑（研究事務局代表）

〒247-8533 神奈川県鎌倉市岡本 1370-1

TEL：0467-46-1717 FAX：0467-45-0190

（2018年6月11日作成）