version: 1

作成日:2025年8月28日

乳癌術前症例の Venous Thromboembolism (VTE) 保有頻度とリスク因子についての研究

研究協力のお願い

この研究は、日本医科大学中央倫理委員会の承認および研究機関の長(学長:弦間昭彦)の許可のもと、倫理指針および法令を遵守して行います。研究目的や研究方法は以下のとおりです。直接のご同意はいただかずに、この掲示によるお知らせをもって実施します。

皆様方には研究の趣旨をご理解いただき、この研究へのご協力をお願いします。この研究へのご参加を希望されない場合、途中からご参加取りやめを希望される場合、また、研究資料の閲覧・開示、個人情報の取り扱い、その他研究に関するご質問などは下記の問い合わせ先へご連絡ください。

1. 研究の対象

2022 年 1 月 1 日から 2025 年 8 月 31 日までに日本医科大学千葉北総病院乳腺科で乳癌または乳腺疾患の手術を受けられた方で、術前に下肢超音波検査、CT 検査にて血栓について評価した患者さん。

2. 研究の目的

この研究の目的は、乳癌の患者さんにおいて、術前における血栓保有のリスク因子を明らかにすることです。

3. 研究の方法

この研究は日本医科大学千葉北総病院で実施する研究で、研究責任者および研究事務局は藤井孝明です。 2022年1月1日から2025年8月31日までに日本医科大学千葉北総病院乳腺科にて、乳癌または乳腺疾患の手術を受けられ、手術前に血栓の評価を行った方を対象とし、乳がん術前における血栓保有のリスク因子について検討します。

研究実施期間は実施許可日から2026年3月31日までです。

この研究は、外部機関との利益相反はありません。

4. 研究に用いる試料・情報

この研究は、患者さんの以下の試料・情報を用いて行われます。

試料:なし

情報:年齢、性別、診断名、血液検査(白血球数、Alb、CRP、血小板、好中球、リンパ球、D-dimer)、下肢超音波検査結果、CT 検査結果、手術方法、手術日、原発巣の病理学的検査結果、周術期補助療法(時期、薬物、放射線)、再発日など

利用を開始する予定日:実施許可日

情報の取得の方法:研究目的でない診療の過程で取得

この研究に関する情報は、個人が容易に特定されないよう記号化した番号により管理されます。情報は施錠可能な乳腺科部長室内に設置された、インターネットに接続されていないパスワード保護されたパーソナルコンピュータに保管されます。患者さんの個人情報が、個人が特定できる形で使用されることはありません。また、患者さんから、研究を継続されることについて同意の撤回がなされた場合は、個人情報は速やかに廃棄し、この研究に用いることはありません。なお、研究結果の報告、発表に関して、個人を特定される形では公表しません。

version: 1

作成日:2025年8月28日

5. 問い合わせ先窓口

この研究に関するご質問など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、他の患者さんの個人情報および知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書および 関連資料を閲覧することができます。

また、情報が研究に用いられることについて、患者さんまた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の対象としませんので、下記の連絡先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。

日本医科大学千葉北総病院 乳腺科 藤井孝明

〒270-1694 千葉県印西市鎌苅 1715

TEL: 0476-99-1111 (代表) 内線: 2411

メールアドレス: f-takaaki@nms.ac.jp