

「免疫チェックポイント阻害薬投与前後の内分泌障害発生状況の調査および発生時の対応についての検討」に関する研究

1. 研究の対象

2023年4月～2023年9月に当院で免疫チェックポイント阻害薬の治療を開始された方

2. 研究目的・方法

免疫チェックポイント阻害薬投与前に副作用発生を想定した検査の実施と実際の副作用発生状況、発生後の対応について検討し、2025年3月までに結果をまとめる。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：年齢、性別、病歴、診断名、治療歴、Performance Status、血液内分泌関連検査結果（ACTH、コルチゾール、FT-3、FT-4、TSH）、血液生化学的検査結果（HbA1c、血糖）、尿一般検査結果（尿中ケトン体）

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：

川崎市立川崎病院薬剤部 計良貴之

住所：川崎市川崎区新川通 12-1

電話：044-233-5521（代） 内線 6892