

ー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ー

現在、東京女子医科大学東医療センター外科では、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。

この研究課題で利用する診療情報等の利用については、研究対象者の方の同意が得られていませんが、本学倫理委員会によって「社会的に重要性が高い研究である」等の特段の理由が認められ、実施についての承認が得られています。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] 大腸癌における術後第3病日の血清CRP値の意義

[研究対象者] 2000年1月から2015年12月までに大腸癌と診断され手術を受けられた方

[利用している診療情報等の項目] 診療情報等

- | | |
|--|------------------------|
| ① 性別 (男性/女性) | ④ 診断名 |
| ② 手術前の年齢 (歳) | ⑤ 腫瘍の占居部位 (位置 ; 右側/左側) |
| ③ 入院日と退院日 | ⑥ C反応性蛋白 (CRP) 値 |
| ⑦ 手術の術式 | ⑨ リンパ節転移の有無 |
| ⑧ 手術の到達法 (腹腔鏡手術/開腹手術) | |
| ⑩ 遠隔転移の有無 | ⑫ 手術中の出血量 (ml) |
| ⑪ 術後合併症の有無 | ⑬ 手術時間 (分) |
| ⑭ 予後 (生死、死因、最終確認日) | |
| ⑮ 癌の組織型 ; 高+中分化型/他 | |
| ⑯ 癌の深達度 ; MP まで/SS 以深 | |
| ⑰ 術前のBody mass index (BMI) (体格指数 18.5 未満/18.5 以上, 25 未満/25 以上) | |
| ⑱ 癌の進行度ステージ分類 ; stage ; 0・I / II / III / IV | |
| ⑲ 術前のAmerican Society of Anesthesiologists 分類 (ASA; 手術前の全身状態の指標) | |
| ⑳ 術前の日常生活の制限程度に応じた全身状態 (Performance Status) 分類 | 等 |

[利用の目的] 第3病日 (手術後3日目) のC反応性蛋白 (CRP) 値が、手術後の経過と関連があるといわれています。第3病日CRP値と術後経過 (術後合併症発生の有無や生存期間など) との関連を明らかにします。

(遺伝子解析研究 : 無) (営利企業との共同 : 無)

[利用期間] 倫理委員会承認後～西暦2021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匿名化処理を行い、ご協力者の方の氏名や住所などが特定できないよう安全管理措置を講じたうえで取り扱っています。

[研究責任者、および、研究内容の問い合わせ担当者]

研究責任者 : 東京女子医科大学 東京女子医科大学東医療センター外科 教授 成高義彦

研究内容の問い合わせ担当者 : 東京女子医科大学 東医療センター外科 横溝肇

電話 : 03-3810-1111 (内線) 4155 (応対可能時間 : 平日9時～16時)