

B 型肝炎ウイルス再活性化予防対策に向けた病院薬剤師と保険薬局薬剤師による協力体制の必要性における現状調査

1. 研究の対象

当院において 2022 年 4 月～2023 年 3 月の期間内に、初回治療として経口抗がん剤（フッ化ピリミジン系）単剤を開始した患者さん

2. 研究方法目的・方法

研究対象となる方々の当院診療録に保存されているデータを用い、後方視的に、初回処方日の前後における HBs 抗原、HBs 抗体、HBc 抗体等の検査実施状況を調査します。

研究期間：倫理申請許可日 ～ 2024 年 12 月 31 日

3. 研究に用いる情報の種類

以下の臨床情報を診療録より取得します。

患者情報（性別、身長、体重）、診療科、がん種、治療内容（経口抗がん剤の種類）、HBs 抗原、HBs 抗体、HBc 抗体を含む各種検査結果

4. 外部への情報の提供

本研究は、当院単施設における研究であり、外部施設への情報提供は行いません。また、研究成果の学会、論文などにおける発表に際しては、研究対象者皆さんの個人情報が入外に漏れることの無いように十分配慮します。

5. 研究組織

長野市民病院 薬剤部

6. お問い合わせ先

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡ください。

また、本研究の対象となる方またはその代理人より、情報の利用の停止を求める旨のお申し出があった場合は、適切な措置を行いますので、その場合も下記へのご連絡をお願い致します。

尚、研究不参加を申し出られた場合でも、不利益を受けることはありません。ただし、お申し出をいただいた時点ですでに研究結果が学会、論文などで公表されていた場合等には結果を破棄できないこともあり、引き続き使わせていただくことがあります。

長野市民病院 臨床試験運営事務局

電話番号：026-295-1199