

ビキセオス®投与中に高銅血症を認めた急性骨髄性白血病患者の一例

1. 研究の対象

ビキセオス®投与中に高銅血症を認めた急性骨髄性白血病と診断された患者さん

2. 研究の概要

研究期間：総長の研究実施許可日～2029年3月31日(予定)

研究目的：急性骨髄性白血病と診断された患者さんで、ビキセオス®投与中に高銅血症を認めた方の状況を把握することです。

研究方法：当センター電子カルテに記載された記事内容、検温表、臨床検査値、画像検査などから情報を得ます。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：年齢・性別などの患者さんの背景に関する情報、病歴、抗がん剤治療の治療歴、副作用等の発生状況、血液検査結果、画像検査結果、等

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。

大阪国際がんセンター 薬局 野崎 圭佑 (研究責任者)

住所：〒541-8567 大阪市中央区大手前3-1-69

電話：06-6945-1181

-----以上