

低リスク前立腺癌に対して重粒子線治療を受けた皆様へ (臨床研究に関する情報)

QST 病院では、低リスク前立腺癌に対し重粒子線治療を受けた方の経過や副作用を明らかにするために、過去の症例を解析することになりました。この研究は、診療録（カルテ）から得られた記録をまとめることによって行います。この研究は、文部科学省・厚生労働省の「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」により、対象となる患者さんのお一人ずつに直接説明を行った上で同意をいただく代わりに、研究内容の情報を公開することが必要とされております。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の「問い合わせ先：窓口」へご照会ください。

もし、詳しいことをご存知になりたい場合には、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護等に支障がない範囲で、より詳しい計画書や関連資料を閲覧いただくことができます。また、個人情報保護法に基づく開示・利用停止等の手続き等を希望される場合にはお申し出ください。ご自分のデータの使用をお断りになっても、不利益を受けることはありません。

[研究課題名] 低リスク前立腺癌に対する重粒子線単独治療の後向き観察研究
[研究機関] 量子科学技術研究開発機構 量子生命・医学部門 QST 病院
[研究期間] 許可日～2023年12月31日
[協力/共同研究機関] なし
[研究責任者] 岩井 祐磨
[研究の目的] QST 病院において、低リスク前立腺癌に対して重粒子線治療のみを受けた患者さんの分割回数ごとの治療成績と有害事象を明らかにします。

[研究の方法]

●対象となる方々

2000年5月～2018年2月の間にQST病院で低リスク前立腺癌に対して重粒子線治療のみを受けた方

●利用する情報及び利用方法

2021年6月30日までに得られた治療内容、カルテに記録されている治療前後の経過を利用します。

新たな質問や検査はありません。

[個人情報の取り扱い] お名前や個人情報がわかることは、一切ありません。

利用する情報からは、お名前、ご住所など、個人を直接特定できる情報は削除します。また、研究成果は、解析した全体の数字として学会や学術雑誌で発表されますが、その際に個人名などが表に出ることはありません。（研究機関の個人情報保護に関する規則等に従い、資料の保管管理及び利用等に関する措置を行います。）

この研究にご自分のデータを使ってほしくない方（又は代理人の方）は、2021年6月30日までに下記窓口にお申し出くださるようお願い致します。解析は7月1日から開始します。7月1日以降のお申し出であっても、可能な限りデータを解析から取り除きますが、既に集計し解析に用いられ個人を識別できない状態の情報は取り除けない場合があります。そのような場合であっても、患者さんの個人情報が公表されることはありません。

[問い合わせ先：窓口]

千葉県千葉市稲毛区穴川 4-9-1

国立研究開発法人 量子科学技術研究開発機構 量子生命・医学部門 QST 病院
岩井 祐磨 電話：043-206-3306（平日 9:00～17:00）

