

研究課題：臓器移植における Tacrolimus 関連合併症の検討

1. 研究の目的

移植医療におけるタクロリムス（プロGRAF®）関連の合併症について検討します

2. 研究の方法

2002年1月から2022年10月までにタクロリムス（プロGRAF®）を使用され当院で診療を受けた臓器移植術後患者様が対象となります。

3. 研究期間

倫理委員会で承認された後、2028年12月31日まで

4. 研究に用いる資料・情報の種類

個人情報を含まない診療経過や既往歴、血液検査所見、画像検査結果、病理所見などをカルテの記載から、検査に関する事柄（画像、検査所見、治療方法）を調べまとめます。画像（個人情報を一切含まない）が論文に掲載されたり、学会で発表されることがあります。

5. 外部への資料・情報の提供、研究成果の公表

この研究で得られた結果は、医学雑誌などに公表されることがありますが、患者様の名前など個人情報は一切分からないようにしますので、プライバシーは守られます。また、この研究で得られたデータが本研究の目的以外に使用されることはありません。

6. 研究組織

研究機関：地方独立行政法人埼玉県立病院機構 埼玉県立小児医療センター

研究責任者：移植外科 医長 井原 欣幸

研究分担者：移植外科 科長 水田 耕一

研究分担者：移植外科 医員 納屋 樹

研究分担者：外科 科長 川嶋 寛

研究分担者：外科 医長 出家 享一

研究分担者：外科 医長 竹添 豊志子

研究分担者：外科 医員 三宅 和恵

研究分担者：外科 医員 柳田 佳嗣

研究分担者：外科 医員 八尋 光晴

7. お問い合わせ先・研究への参加を希望しない場合の連絡先

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、資料・情報が当該研究に用いられることについて患者様もしくは患者様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、2023年3月31日まで下記の連絡先へお申出ください。その場合でも患者様に不利益が生じることはありません。

地方独立行政法人埼玉県立病院機構
埼玉県立小児医療センター
医事担当（代表 048-601-2200）