

情報公開文書

2次治療を受けた日本人末梢性T細胞リンパ腫患者を対象とした観察研究への ご協力のお願い

このたび当院では、日本で治療を受けた再発または難治性の末梢性T細胞リンパ腫患者さんの診療情報を用いた下記の研究を実施いたしますので、ご協力ををお願いいたします。この研究の対象者に該当する可能性のある患者さんまたはそのご家族の方で患者さんの診療情報等を研究目的に利用または提供されることを希望されない場合は、本文書最下部に記載されている当院担当者にお問い合わせください。

[研究課題名]

2次治療を受けた日本人末梢性T細胞リンパ腫患者を対象とした観察研究

[研究の目的]

この研究の目的は、日本で治療された再発または難治性の末梢性T細胞リンパ腫（以下「PTCL」）患者さんの病後の経過と治療実態を調べることです。

[研究の方法]

この研究は、再発または難治性PTCL患者さんのうち、PTCLに対して承認された全身治療薬による治療後、再発または難治性PTCLに対する全身療法による2次治療が2018年4月1日から2023年3月31日までに開始された患者さんを対象に、日常診療で行われている検査や治療を基に、研究担当医師が診療録から患者さんの年齢、性別、病歴、治療状況等の情報を集めます。この研究に参加いただくことによる謝礼や負担軽減費をお渡しする予定はありません。

なお、この研究は、ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社 メディカル部門 血液領域 藤森浩彰が研究代表者として実施し、業務の一部を研究業務受託機関であるメビックス株式会社に委託しています。

[個人情報の保護]

研究を利用する患者さん情報に関しては、アルファベットや数字の組み合わせを用いて、患者さん個人を特定できない形式にコード化した番号により管理いたします。また、その情報は、データの管理を行うメビックス株式会社に電子的配信等で提出されます。また、メビックス株式会社はデータマネジメントおよび統計解析に関する業務を実施後、データセットおよび解析結果をブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社に提供します。しかし、患者さんとデータを結びつけるための表（リスト）は提供しませんので、データの提供を受けたいずれの機関も患者さんとデータを結びつけることはできません。

なお、研究で得られた情報は、日本以外の人や会社に移転・提供されることがあります。特に、コード化されたデータは、米国に所在する研究依頼者の本社および提携会社に移転・提供される場合がありますが、これらの関係者は個人情報の保護に関する法律第28条第1項に定める体制を整備しており、またOECD（経済協力開発機構）プライバシーガイドライン8原則*を遵守しています。しかし、コード化されたデータがどの国またはどの関係者に移転・提供されるかは、この研究で得られた結果や、今後の研究開発の結果によって変わるため、この文書を公開する現時点では、移転・提供する国および移転・提供先の関係者が講ずる個人情報の保護のための措置をすべてお伝えすることはできません。また、研究成果は学会や学術雑誌で発表されますが、その際も患者さんを特定できる情報は公開されません。

*OECD理事会で採択された「プライバシー保護と個人データの国際流通についての勧告」の中であげられている8つの原則（OECD8原則）のことで、世界各国の個人情報保護やプライバシー保護に関する法律の基本原則として取り入れられています。詳細は、以下のWebサイトをご覧ください。

OECDガイドライン～規範となる8つの原則～：https://privacymark.jp/wakaru/kouza/theme5_02.html

[データの二次利用について]

この研究によって得られた情報は、将来、現在はまだ計画・予想されていない別の研究に利用する（外国の協力企業、委託先、学術研究機関、学会、研究者等の第三者に移転または提供することを含みます）場合があります。

二次利用する場合は、必要に応じ、改めて倫理審査委員会等にその研究の計画を提出し、承認を得て、オプトアウト（ホームページや院内の掲示板等に研究に関する情報を通知しましたは公開し、拒否できる機会を保障すること）、あるいは患者さんから適切に同意を得た後に行います。なお、情報が個人を特定できない状態にあり、情報提供のみ行う場合は、上記手続きを行わない場合があります。

[利益相反]

この研究は、ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社からの資金提供により実施されています。また、当院は同社から契約に基づいて、研究資金の提供を受けています。そのため、この研究の実施において利益相反が生じる可能性がありますが、この研究の実施に先立ち、利益相反に関する審査が行われ、医学的な視点から適正に、中立性と公明性を維持して実施されます。また、研究担当医師は、この研究の実施に影響を及ぼすような利益相反の状況を把握し、この研究の結果の発表を予定する学会や医学雑誌の求めに応じて適切に開示します。

[利用する者の範囲および情報の管理について責任を有する研究機関]

この研究は、以下の研究機関・関係機関と協力して実施する研究です。

ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社（責任者：藤森 浩彰）

メビックス株式会社（責任者：村林 裕貴）

参加研究機関（情報の管理について責任を有する研究機関）については、別紙参照

[提供する情報を用いる研究に係る研究代表者の氏名および研究機関の名称]

ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社 藤森 浩彰

[実施期間]

全体の研究期間は研究実施医療機関の長の承認後～2025年4月30日（予定）までです。

なお、患者さんのデータを収集する期間は、はじめてPTCLと診断された時点から2024年3月31日までです。

[研究に関する情報公開の方法]

この研究の計画や関係する資料をご覧になりたい場合は、この研究に参加されている他の方の個人情報や研究全体の支障となる事項以外はご覧いただくことができますので、研究担当医師にご相談ください。なお、この研究の計画や関係する資料をご覧いただけるようになるまでに、時間を要する場合があります。承認された研究計画の内容や進捗状況は、米国の臨床研究データベースであるClinicalTrials.gov (<https://clinicaltrials.gov/>) に公開されています。

[情報の利用または提供を開始する予定日]

本文書公開日から2週間を経過した日以降

[連絡先・相談窓口]

患者さんの情報がこの研究に用いられることについて、ご了承いただけない場合には研究対象としませんので、以下に記載されている当院担当者までお申出ください。この場合も患者さんに不利益が生じることはありません。ただし、研究データ/加工したデータがすでに使用されており、特定の患者さんのデータのみを取り出すことができない場合は、引き続き使用されることがあります。

この研究に関する相談等の窓口

施設名：東京慈恵会医科大学附属病院

所属：腫瘍・血液内科

担当者名：矢野 真吾