

研究協力をお願い

北海道大野記念病院では、下記の臨床研究を行います。研究目的や研究方法は以下の通りです。この掲示などによるお知らせの後、臨床情報の研究使用を許可しない旨のご連絡がない場合においては、ご同意をいただいたものとして実施されます。皆様方におかれましては研究の趣旨をご理解いただき、本研究へのご協力を賜りますようお願い申し上げます。

この研究への参加を希望されない場合、また、研究に関するご質問は問い合わせ先へ電話等にてご連絡ください。

疫学調査「血液疾患登録」

1. 研究の対象

「日本血液学会血液専門医が常勤医として勤務している施設および日本血液学会研修施設」において、新たに発生した以下の造血器疾患の患者さんが対象です。

- 1) 疾患登録に参加する施設（医師）（登録施設（医師）とする）において、2012年1月1日以降に診断された、すべての血液疾患患者。
- 2) 除外基準：明らかな出血による貧血および鉄欠乏性貧血

2. 研究目的・方法

(1) 目的

海外では血液疾患の頻度や発症年齢また生存率などが例年報告されていますが、日本ではこれまで統計がなされておらず、日本における血液疾患の特徴が明らかにされていません。日本における血液疾患の頻度や発症年齢また生存率などの特徴を明らかにすることです。

(2) 対象及び方法

日本血液学会が主導で以下の患者さんの疾患名、予後、転帰などのデータを担当医がWeb上で登録します。

- 1) 疾患登録に参加する施設（医師）（登録施設（医師）とする）において、2012年1月1日以降に診断された、すべての血液疾患患者。
- 2) 除外基準：明らかな出血による貧血および鉄欠乏性貧血

研究期間

病院長許可日(2018年4月12日)から2018年4月1日以降に診断された症例登録を実施します。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

- 1) 日本血液学会（JSH）疾患登録番号 *自動的に付与され研究管理用に利用
- 2) 患者氏名のイニシャル
- 3) 施設患者番号（患者ID番号）
- 4) 性別
- 5) 生年月日

- 6) 住所：都道府県市区町村郡(JISコード)
- 7) 診断日
- 8) WHO分類に基づいた疾患名：画面からの選択
- 9) 予後、転帰（+確認日または登録日）の登録

4. 外部への試料・情報の提供

日本血液学会の血液疾患登録のデータベースに電子媒体を介して入力します。
データセンターへのデータの提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で行います。
対応表は、当病院の研究責任者が保管・管理します。

5. 研究組織

一般社団法人 日本血液学会 理事長 赤司 浩一（九州大学 医学部 第一内科教授）
事務局 日本血液学会東京事務局

6. お問い合わせ先

北海道大野記念病院 腫瘍血液内科 診療部長 黒田裕行

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、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ないので、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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

所属：北海道大野記念病院 氏名：黒田裕行（研究責任者）

住所：063-0052 札幌市西区宮の沢2条1丁目16-1 電話番号：011-665-0020

研究代表者：

所属：日本血液学会 学術・統計委員会

氏名：委員長 松村 到（近畿大学 医学部 血液・膠原病内科 教授）

住所：604-0847 京都市中京区烏丸通二条下ル秋野々町518 前田エスエヌビル8階

電話番号：075-231-5111

研究事務局：

所属：日本血液学会東京事務局

住所：113-8433 東京都文京区本郷3-28-8 日内会館8階

電話番号：03-5844-2065