

2025年1月21日（第1.1版）

株式会社ナカジマ薬局をご利用し、  
カペシタビンが投薬された患者さんまたはご家族の方へ  
臨床研究に関する情報

北海道大学大学院薬学研究院では、株式会社ナカジマ薬局より提供された日常の診療情報を元に以下の臨床研究を実施しております。この研究は、患者さんの診療情報を用いて行います。このような研究は、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針（令和3年文部科学省・厚生労働省・経済産業省告示第1号、令和5年3月27日一部改正）」の規定により、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、以下の連絡先へご照会ください。

[研究課題名] 薬局の電子薬歴データを用いた胃酸分泌抑制薬がカペシタビンによる手足症候群に及ぼす影響の検証

[研究機関名・長の氏名] 北海道大学大学院薬学研究院・研究院長 木原 章雄

[研究責任者名・所属] 小林 正紀・北海道大学大学院薬学研究院 教授

[研究の目的]

胃酸分泌抑制薬がカペシタビンを用いた治療に及ぼす影響を評価し、適切な治療に役立てるため。

[研究の方法]

○対象となる患者さん

2020年4月1日から2024年9月30日までの間に株式会社ナカジマ薬局でカペシタビンが投薬された18歳以上の方

○利用する情報

①研究対象者基本情報：年齢、性別、診断名、身長、体重、体表面積、既往歴、Performance Status (PS)、合併症

②検査値：赤血球数、ヘモグロビン、白血球数、白血球分画、血小板数、ALP、総ビリルビン、アルブミン、AST、ALT、総蛋白、LDH、クレアチニン、BUN、Na、K、Cl、Ca、Mg、CRP、グルコース、HbA1c、γGTP

③治療内容：がん腫、組織分類、がんのステージ、化学療法レジメン、カペシタビンの投与量、投与コース数、治療継続期間、処方薬、処方日、処方期間、処方元病院、手足症候群発症の有無、手足症候群の重症度、治療歴

○送付方法

上記のカルテ情報は、調査のために、株式会社ナカジマ薬局で患者さん個人を特定できる情報は削除し、北海道大学大学院薬学研究院に電子的配信で送付します。

[研究実施期間]

実施許可日(情報の利用開始：2025年1月頃)～2025年12月31日

2025年1月21日（第1.1版）

[情報取扱者]

北海道大学大学院薬学研究院 生命・医学系研究倫理審査委員会で承認された研究責任者、研究分担者、株式会社ナカジマ薬局担当者のみが患者さんのカルテ情報を取り扱います。

この研究について、研究計画や関係する資料、ご自身に関する情報をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項以外はお知らせすることができます。

研究に利用する患者さんの情報に関しては、お名前、住所など、患者さん個人を特定できる情報は削除して管理いたします。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削除して利用いたします。

\*上記の研究に情報を利用することをご了解いただけない場合は以下にご連絡ください。

[北海道大学大学院薬学研究院の連絡先・相談窓口]

北海道札幌市北区北12条西6丁目

北海道大学大学院薬学研究院 担当 岡本 敬介

電話 011-706-3772 FAX 011-706-3235

[株式会社ナカジマ薬局の連絡先・相談窓口]

北海道札幌市中央区北10条西24丁目2-15

株式会社ナカジマ薬局 担当 谷口 亮央

電話 011-633-2345 FAX 011-633-2346