

**東海大学医学部付属病院では、
受診時に患者さんから得られた試料や診療情報等を使用して
下記の臨床研究を行っています。**

下記臨床研究は「東海大学医学部 臨床研究審査委員会」にて病院長の承認を得て実施しています。
当該試料・診療情報等の使用については、研究計画書に従って匿名化処理が行われており、研究対象者の氏名や住所等が特定できないよう安全管理措置を講じた取り扱いを厳守しています。

本研究に関する詳しい情報をご希望でしたら問い合わせ担当者まで直接ご連絡ください。また、本研究の成果は学会や論文等で公表される可能性があります。個人が特定される情報は一切公開しません。

本研究の研究対象者に該当すると思われる方又はその代理人の方の中で試料・診療情報等が使用されることについてご了承頂けない場合は担当者にご連絡ください。なお、その申出は研究成果の公表前までの受付となりますのでご了承願います。

この臨床研究のデータを別の目的の研究に二次的に利用する場合もあります。その際は新たに研究計画書を作成し、別途臨床研究審査委員会の承認を受けて実施します。その場合もあなた個人を識別できるような情報が漏れることはありません。また、今後新しい知見が明らかにされたときに備え、同意が得られた試料は5年間の保存期間終了後も冷凍保存します。

【研究課題名】

進行性線維化を伴う間質性肺疾患を併発する特発性炎症性筋疾患に対する抗線維化療法の有効性の後ろ向き検討

【研究の目的】

特発性炎症性筋疾患に併発する間質性肺疾患に対する抗線維化薬の有効性と安全性について検討することを目的としています。

【研究の対象となる方】

2015年1月1日から2020年10月12日までの間に、当院のリウマチ内科で加療された慢性型ILDを併発した特発性炎症性筋疾患(IIMs)患者

【利用期間（研究実施期間）】

臨床研究審査委員会承認日から2023年3月31日まで

【研究に用いる試料・診療情報等の項目】

- ・試料：血清（同意が得られた試料は5年間の保存期間終了後も冷凍保存する）
- ・診療情報等：年齢、性別、診断名、治療内容、臨床検査値、画像診断結果(胸部単純X線、胸部HRCT)、肺機能検査、有害事象情報

【利益相反に関する事項】

この研究は、特定企業等からの資金提供はないため利益相反はありません。

【問い合わせ先】

東海大学医学部付属病院（電話：代表 0463-93-1121 内線：2233）

研究責任者 リウマチ内科 佐藤 慎二

問い合わせ担当者 リウマチ内科/医局 佐々木 則子