

2023年11月16日

「MPA/GPAのPEXIVASプロトコルによるグルココルチコイド関連有害事象の減少に関する研究」

1. 研究の対象

2017年1月1日から2022年12月31日に

当センターで顕微鏡的多発血管炎(MPA)もしくは多発血管炎性肉芽腫症(GPA)と診断され入院加療を受けた方

2. 研究目的・方法

「目的」ステロイド減量プロトコルによる臨床経過を確かめる

「方法」対象患者さんの年齢、治療法、その後の経過、重症感染症、糖尿病や圧迫骨折などグルココルチコイド関連有害事象の発生の項目の調査を行う

「研究期間」倫理委員会承認後～2026年12月31日

「利用又は提供を開始する予定日」2024年1月31日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：診断名、年齢、性別、身体所見、治療内容、重症感染症・糖尿病・圧迫骨折などグルココルチコイド関連有害事象 等

4. お問い合わせ先

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、試料・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いたしませんので、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

大阪市住吉区万代東 3-1-56

大阪急性期・総合医療センター免疫リウマチ科

研究責任者：副部長（役職）細川 貴司（氏名）

電話 06-6692-1201 内線 7846