

大腸癌術後補助化学療法として XELOX を受けられた患者様へ

当院薬剤部では、がん薬物療法が安全に、効果的に行われることを目的として、「大腸癌術後補助化学療法における XELOX 療法の完遂率と副作用調査」という課題名で、疫学研究を行っております。この研究は東京歯科大学市川総合病院倫理審査委員会において、厳密に審査されております。ご不明な点がございましたら、遠慮なくお問い合わせください。ご協力をよろしくお願い申し上げます。

【研究の目的と方法】

がん化学療法を受けられた患者様への薬剤師、看護師による副作用予防対策が、XELOX 療法の完遂率の向上に寄与できているかを検証します。2012年10月～2014年10月の間に、大腸癌術後補助化学療法として XELOX 療法を受けられた患者様の診療記録より、年齢、薬剤の投与状況、臨床検査値、悪心嘔吐、下痢、手足症候群、末梢神経障害等の副作用の発現状況を調査します。

【個人情報について】

今回の研究結果を発表するにあたり、患者様の個人情報は一切公表しません。また、研究の過程において、患者様の個人情報やプライバシーに関する内容を扱う際には細心の注意を払い、厳重にデータの管理をいたします。

【研究責任者】

本研究に診療情報の使用を望まれない場合は下記の研究責任者にご連絡ください。

また、ご不明な点がございましたら、下記にお問い合わせくださいますようお願いいたします。

施設住所 : 〒272-8513 千葉県市川市菅野 5-11-13
施設名 : 東京歯科大学市川総合病院
部署名 : 薬剤部
研究責任者 : 赤荻 立昇
TEL : 047-322-0151