

臨床研究に関する情報公開について

1. 研究の名称

免疫抑制・化学療法治療に伴うHBV再活性化病態に関する後ろ向き検討

2. 倫理審査と許可

京都大学大学院医学研究科・医学部及び医学部附属病院 医の倫理委員会の審査を受け、研究機関の長の許可を受けて実施しています。

3. 研究機関の名称・研究責任者の氏名

1) 研究責任者

高井 淳（京都大学医学部附属病院 消化器内科 助教）

役割：研究のデザイン、データ解析

2) 分担研究者

妹尾 浩

役割：研究統括

犬塚 義

役割：研究のデザイン、データ解析

竹田 治彦

役割：データ収集と解析

井口 恵里子

役割：データ収集と解析

三嶋 眞紗子

役割：データ収集と解析

上野 真行

役割：データ収集と解析

藤井 洋佑

役割：データ収集と解析

大江 夏美

役割：データ収集と解析

4. 研究の目的・意義

本研究の目的は、当院における免疫抑制・化学療法により発症するHBV再活性化病態の患者・ウイルス学的特徴を明らかにすることです。特に2013年に制定されたガイドラインに沿ったor沿わない対策における臨床結果を中心に検討することを目的としました。臨床的特徴やウイルス学的特徴を明らかにすることでHBV再活性化のリスク因子を抽出し将来的な再活性化のリスク因子を示すことができる可能性や、HBV再活性化例に対していかに対峙するかを再検討・再評価できる可能性があります。

5. 研究実施期間

研究実施期間：研究機関の長の実施許可日から2026年3月31日まで

6. 対象となる情報の取得期間

2014年1月1日～2023年12月31日の間に京都大学医学部附属病院で血清HBV DNAを測定した症例のうち、本研究の解析対象として適切と考えられた方について、以下の情報を取得します。

7. 試料・情報の利用目的・利用方法

臨床情報については、電子カルテを参照して以下の項目について確認します（2023年12月31日までの情報を利用します）。

8. 利用または提供する情報の項目

臨床情報：(再活性化診断時の)年齢、性別、再活性化時とそれ以降のHBV DNA量、核酸アナログ治療の有無、治療開始・終了日、再活性化前のHBV DNA検査日、再活性化時の血清ALT値、消化器内科紹介の有無、担当科、原疾患名、免疫抑制治療のレジメン(薬剤名)、免疫抑制治療開始日、再活性化前の各種HBVマーカーについて確認します。

9. 利用または提供を開始する予定日

研究機関の長の実施許可日以降

10. 情報の管理について責任を有する者の氏名または名称

犬塚 義(京都大学医学部附属病院 消化器内科 医員)

11. 研究対象者またはその代理人の求めに応じて、研究対象者が識別される試料・情報の利用または他の研究機関への提供を停止すること及びその方法

ご自身の試料・情報を研究に利用されたくない方は、下記の連絡先までその旨お知らせ頂ければ、解析対象から除外します。

12. 他の研究対象者等の個人情報および知的財産の保護等に支障がない範囲内での研究に関する資料の入手・閲覧する方法

他の研究対象者等の個人情報及び知的財産に支障がない範囲で、研究に関する資料の入手・閲覧が可能です。希望される方は、問合せ窓口までお知らせください。

13. 研究資金・利益相反

1) 研究資金の種類および提供者

本研究にかかる費用は、京都大学医学部附属病院消化器内科研究室が保有する研究助成金で負担します。

2) 提供者と研究者との関係

本研究の計画、実施、解析、発表に関する意思決定は本研究の研究責任者が行います。本研究の資金提供者が本研究の計画、実施、解析、発表のいずれにも関与することはなく、本研究の科学的な成果に影響するような利害関係は想定していません。

3) 利益相反

利益相反について、京都大学利益相反ポリシー、京都大学利益相反マネジメント規程に従い、京都大学臨床研究利益相反審査委員会において適切に審査しています。

14. 研究対象者およびその関係者からの求めや相談等への対応方法

1) 研究課題ごとの相談窓口

京都大学医学部附属病院 消化器内科 犬塚 義
(Tel) 075-751-4319

2) 京都大学の苦情等の相談窓口

京都大学医学部附属病院 臨床研究相談窓口
(Tel) 075-751-4748 (E-mail) ctsodan@kuhp.kyoto-u.ac.jp