

2025 年 7 月 8 日

課題名：当院における重症喘息に対する
生物学的製剤の早期中止例の検討

◆研究の目的と概要◆

当院では、重症喘息に対する生物学的製剤の早期中止例の原因と、その臨床的特徴を調べています。本研究では、早期中止例の原因を明らかにして、今後のよりよい診療を行うことを目的としています。

◆対象となる患者さん◆

2010 年 1 月から、2025 年 5 月までの間に、重症喘息であると診断され生物学的製剤を投与された方。

◆研究に使用される情報・試料◆

生物学的製剤毎の全投与症例数、早期中止症例数、年齢、性別、喫煙歴、ペット飼育歴、type2 マーカー、アレルギー感作歴、ACT スコア、肺機能、ステロイド投与歴、併存疾患（BMI、COPD、副鼻腔炎、GERD、アトピー性皮膚炎、アレルギー性鼻炎、睡眠時無呼吸症候群、精神疾患、βブロッカー使用歴）、有害事象の内訳、早期中止後の経過

◆試料・情報の研究利用開始日◆

2025 年 7 月 21 日以降

◆研究方法◆

本研究は過去の診療録を利用します。

-
- * 研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さんを特定できる情報は利用しません。
 - * 本研究に関するお問い合わせや、カルテ情報の利用についてご了承いただけない場合、以下の問い合わせ先までメールでご連絡ください。ただし、解析中または、既に学会等で発表されたデータについては、削除できないことがありますことをご了承ください。

【問い合わせ先】

公益財団法人大原記念倉敷中央医療機構 倉敷中央病院

呼吸器内科 研究責任者 濱川正光

E-mail: kenkyu★kchnet.or.jp（臨床研究センター）

（★を@に変換して使用してください）

この研究課題で利用する残余検体・診療情報等の利用については、医の倫理委員会によって当該既存試料を用いなければ研究の実施が困難であるとの理由が認められ、倫理的観点及び科学的観点から実施についての承認、また当院院長の許可が得られています。

※【問い合わせ先】では、次の事項について受け付けています。

- 研究計画書および研究の方法に関する資料の閲覧（又は入手）ならびにその方法
（他の研究対象者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に限られます。）
- 研究対象者の個人情報についての開示およびその手続
- 研究対象者の個人情報についての利用目的の通知
- 研究対象者の個人情報の開示、訂正等、利用停止等について、請求に応じられない場合にはその理由の説明