

情報公開文書

80歳以上の未治療びまん性大細胞型B細胞リンパ腫（DLBCL）に対する治療の安全性・有効性に関する多施設共同後ろ向き研究

Chiba Hematology Network Real-world Study in ≥80-year-old DLBCL (Chiba-REAL80 study)

倫理審査担当：千葉県がんセンター倫理審査委員会

承認日：西暦2026年7月31日 承認番号：R08-136

研究期間：西暦2026年7月31日～西暦2028年3月31日

1. 研究の対象

2020年3月～2025年6月にCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫（DLBCL）と診断された80歳以上の方

2. 研究目的・方法

本研究は2020年3月～2025年6月に参加施設においてDLBCLと診断された患者の皆様を対象に、診療記録を基に情報を集め、治療法と長期成績を評価する後方視的観察研究です。国際医療福祉大学千葉地区倫理審査委員会および各参加研究機関の倫理審査委員会で承認されたのちに情報を集めます。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：病歴、治療歴、治療効果、副作用等の発生状況、 等

試料：ありません。

4. 外部への試料・情報の提供

本研究では参加する複数の医療機関から、仮名化（個人を特定できないよう符号化）された診療情報が提供され、国際医療福祉大学成田病院内の研究事務局で集約・管理されます。すべての情報は、個人情報保護法を含む関係法令の規定に従い、厳重に管理されます。

5. 研究実施体制

研究代表者

国際医療福祉大学成田病院

大和田千桂子

参加研究機関の研究責任者

済生会習志野病院

阿部大二郎

千葉ろうさい病院

川口岳晴

東邦大学佐倉医療センター病院	清水直美
総合病院旭中央病院	清水亮
市立国保大網病院	杉田泰雅
JCHO 船橋中央病院	高石浩司
千葉大学医学部附属病院	塚本祥吉
成田赤十字病院	津島隆史
千葉県がんセンター	三科達三

6. 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の皆様もしくは代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としますので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者の皆様には不利益が生じることはありません。

本研究に関するお問い合わせ（本研究への協力に同意されない場合を含む）

連絡先：

住所 〒260-8717 千葉県千葉市中央区仁戸名町 666-2

電話 043-264-5431（平日：9時～17時）

研究責任者：千葉県がんセンター 腫瘍血液内科 三科達三

研究代表者：国際医療福祉大学成田病院 血液内科 大和田千桂子