

2026 年 1 月 20 日作成 第 4 版

研究協力のお願い

この研究は、大阪医科薬科大学 研究倫理委員会にて審査され、研究機関の長の許可を受けたうえで実施しております。ご理解・ご協力のほど、よろしくお願い致します。

大阪医科薬科大学病院 薬剤部

記

研究の名称	オラパリブの安全性に関する後方視的研究
対象	2018 年 4 月 1 日から 2025 年 7 月 31 日までの期間にオラパリブが処方された卵巣癌、腹膜癌、卵管癌の患者さんのカルテ情報を研究に利用いたします。本院では、70 例を予定しています。
研究期間	研究実施許可日（2023 年 4 月 26 日） ～ 2028 年 12 月 31 日
試料・情報の利用 目的及び利用方法	<p>利用目的：オラパリブによる副作用発現のリスク因子を探索する。</p> <p>利用方法：患者さんの情報を、本院の診療記録から収集し、抽出した情報を基に統計解析を行います。抽出する診療情報は、診療情報と同様に厳重に管理され、個人を特定できる情報が漏れることはありません。研究結果は、個人を特定できないように対処したうえで、学会や学術誌で発表される予定です。本研究は日常診療を行った後に情報をまとめる形で行われる研究（観察研究）ですので、参加することによる直接的な利益や不利益はありません。また、本研究へ参加することで、新たに発生する自己負担はありませんし、謝礼金などありません。</p> <p>対象者の方（あるいは代理人）の申し出により、他の対象者等の個人情報保護や研究の独創性の確保に支障がない範囲内で、研究に関する資料を入手や閲覧で</p>

研究参加拒否書

大阪医科薬科大学 学長 殿
大阪医科薬科大学病院 病院長 殿

大阪医科薬科大学病院
研究責任者 片岡 憲昭 殿

課題名	オラパリブの安全性に関する後方視的研究
-----	---------------------

私は、上記研究への参加について検討した結果、研究参加を拒否いたします。

年 月 日 対象者 住所

氏名（自署）

※ご本人が自署できない場合は、代諾者の方がご記入ください。

代諾者（続柄： ）

住所

氏名（自署）