

研究名

当院血液悪性腫瘍患者におけるチキサゲビマブ/シルガビマブ投与の実態と
COVID-19 発症抑制効果の検討

1. 研究の対象

2022年10月から2023年2月の期間において、当院でチキサゲビマブ/シルガビマブが投与された患者

2. 研究目的・方法

チキサゲビマブ/シルガビマブは COVID-19 による感染症及び発症抑制を適応とし、2022年8月に特例承認された中和抗体である。免疫機能低下患者での発症抑制目的に限り厚生労働省から配分されている。その有効性、安全性の検討を目的とし、患者背景、疾患、ワクチン接種歴、投与後1年間の COVID-19 発症の有無を後方視的に調査した。

3. 研究に用いる情報の種類

電子カルテ患者情報（後向き研究）

4. 外部への情報の提供

研究結果は学会等で発表を予定していますが、登録された患者の個人情報は個人が特定できないよう匿名化し、パスワードをかけて厳重に管理されます。

5. 研究組織

研究機関名：済生会横浜市南部病院

研究責任者：薬剤部 加藤 一郎

6. お問い合わせ

本研究にご質問、または臨床研究の参加を希望されない場合は下記連絡先までお問合せください。

病院代表：045-832-1111

担当者：薬剤部 木原 星衣