

## COVID-19に関するレジストリ研究 (COVID-19 Registry)

### 1. 研究の対象

新型コロナウイルス感染者(COVID-19)各確定者で、当院にて抗ウイルス薬治療などを受けた方を対象に臨床経過の転帰が確認できる方を対象とします。当院での倫理委員会承認日～2024年3月31日。

### 2. 研究目的・方法

COVID-19に対するファビピラビルをはじめとする抗ウイルス薬の実際の治療効果や、それに関連する背景因子などは不明であり、投与症例の詳細な解析が必要である。本研究はファビピラビル投与患者を中心にCOVID-19に対して抗ウイルス薬を投与された患者の臨床症状を集計する。

ファビピラビルなど抗ウイルス薬が投与されたCOVID-19症例の背景と重症度とその反応性、安全性を迅速に集計して、逐次公表することを目的とする。

### 3. 研究に用いる試料・情報の種類

抗ウイルス薬にて治療を受けた方のカルテ情報から、転帰や安全性に関する情報を集計させていただきます。

### 4. 外部への試料・情報の提供

研究事務局へのデータの提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で行います。対応表は、当センターの研究責任者が保管・管理します。

### 5. 研究組織

研究統括責任者≫

機関名： 国立研究開発法人 国立国際医療研究センター

研究責任者： 国際感染症センター センター長 大曲 貴夫

### 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ください。

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ください。

また、情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの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せんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。申し出をいただいた時点で、既に学会や論文として発表されている場合は取り消しができないこともあります。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

山梨県立中央病院 呼吸器内科 宮下 義啓

〒400-8506 山梨県甲府市富士見一丁目1番1号 TEL：055-253-7111（代表）