

# 静岡がんセンターで診療を受けられる皆様へ

当院では、下記の研究を実施しておりますのでお知らせいたします。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で、情報を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の連絡先へお問い合わせ下さい。

①対象者	2014年8月から2016年7月までに静注ブスルファン/シクロホスファミド療法による前処置を用いた造血幹細胞移植を施行され、ホスアプレピタントメグルミンを使用した患者さん			
②研究課題名	静注ブスルファン/シクロホスファミド療法による移植前処置のホスアプレピタントメグルミンの投与タイミングに関する調査			
③実施予定期間	承認日 ～ 2017年12月			
④実施機関	静岡がんセンター			
⑤研究代表者	氏名	秋山加菜	所属	静岡がんセンター 薬剤部
⑥当院の研究代表者	氏名	秋山加菜	所属	静岡がんセンター 薬剤部
⑦使用する検体・データ	電子カルテ情報			
⑧目的	造血幹細胞移植における骨髓破壊的前処置の静注ブスルファン（ブスルフェクス®）/シクロホスファミド（エンドキサン®）療法は、吐き気や嘔吐を起こすリスクが高いレジメンです。静岡がんセンターでは、これまで、シクロホスファミドによる悪心・嘔吐の予防を目的に、シクロホスファミドの投与日にホスアプレピタント（プロイメンド®）を投与することが多かったのですが、吐き気や嘔吐は抑えられていない印象がありました。 この研究は、静注ブスルファン（ブスルフェクス®）/シクロホスファミド（エンドキサン®）療法における適切な吐き気止めの使用方法を検討することを目的にしています。			
⑨方法	静注ブスルファン（ブスルフェクス®）/シクロホスファミド（エンドキサン®）療法を使用し、ホスアプレピタント（プロイメンド®）を使用した患者さんの診療録から必要な情報を事務局で収集し、解析を行います。あらたに追加検査を行うことはありません。			
⑩倫理審査	倫理審査委員会承認日	2017年2月23日		
⑪公表	研究成果は学会や医学論文などに発表されることがあります。			
⑫プライバシー	本研究では、名前・住所・電話番号等の個人情報を使用しません。			
⑬知的財産権	知的財産に関する権利（特許権等）は、静岡がんセンターに属します。			
⑭利益相反	本研究は企業との共同研究ではなく、企業からの資金提供もありません。			
⑮資料の参照	本研究について詳しく知りたい場合は、臨床研究事務局までご連絡ください。			
⑯問い合わせ	連絡先	臨床研究事務局	電話	055-989-5222（内線3379）
	事務局にて、お問い合わせ内容をお伺いいたします。 後日、あらためて研究者より直接回答いたします。			

本研究のノウハウやアイデアに関する情報については公開できませんのでご了承下さい。