

# 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	2012年6月から2017年6月までにS-1+CDDP療法を開始した進行肝細胞癌患者			
② 研究課題名	Sorafenib 不応となった進行肝細胞癌に対するS-1+CDDP療法の使用実績調査			
③ 実施予定期間	承認日 ～ 2019年12月			
④ 実施機関	静岡県立静岡がんセンター			
⑤ 研究代表者	氏名	増島 広幸	所属	薬剤部
⑥ 当院の研究代表者	氏名	増島 広幸	所属	薬剤部
⑦ 使用する検体・データ	2010年1月から2015年12月までにLFP療法を開始した患者さんのカルテデータ			
⑧ 目的	進行肝細胞癌への化学療法としてSorafenibが標準治療として選択されますが、Sorafenib 不応となった場合の治療法は確立していません。当センターでは進行肝細胞癌に保険適応外ではありますが、全身状態に応じてS-1+CDDP療法（以下、SP療法）が選択されます。SP療法はSorafenibが承認される以前より使用歴があり、当院での治療実績として奏効率57%、6ヶ月および1年生存率86%、無増悪生存期間162日であることが癌治療学会（2008年）で報告されています。一方で、SP療法が使用された際の詳細な副作用情報や症例報告が少ないのが現状ですので、SP療法が選択された症例への使用実績調査を行うことを目的としています。			
⑨ 方法	カルテから患者情報（年齢、性別等）、臨床検査値（白血球、血小板等）、悪心、食欲不振、全身倦怠感等の発現率および重症度を調査し、必要となる支持療法の検討を行います。			
⑩ 倫理審査	倫理審査委員会承認日	2017年11月14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 お問い合わせ	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。