

# 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	2015年2月1日から2017年3月31日までにドセタキセル+シクロホスファミド療法による治療を受けられた乳がんの患者さん			
② 研究課題名	乳がん術後補助化学療法(TC療法)施行中のペグフィルグラスチムの使用状況調査			
③ 実施予定期間	承認日 ~ 2018年3月			
③ 実施機関	静岡県立静岡がんセンター			
④ 研究代表者	氏名	川岸佐和子	所属	薬剤部
⑤ 当院の研究代表者	氏名	川岸佐和子	所属	薬剤部
⑥ 使用する検体・データ	2015年2月1日から2017年3月31日にドセタキセル+シクロホスファミド療法による治療を受けられた乳がん患者さんのカルテデータ			
⑦ 目的	ペグフィルグラスチム(PEG-G-CSF)は、抗がん剤の副作用である発熱性好中球減少症(FN)の発症率が20%以上の治療に対して、予防を目的に使用することが推奨されています。乳がんの術後補助化学療法として用いられるドセタキセル+シクロホスファミド療法(TC療法)のFN発症率は、国内外の報告で5~68.8%と開きが大きいため、PEG-G-CSFを併用するかどうかは、担当医が判断しています。そこで、当院でのTC療法施行患者さんにおいて、PEG-G-CSFがどのくらい併用されているのか調査します。			
⑧ 方法	カルテから患者さんの背景(年齢、性別等)、ドセタキセルおよびシクロホスファミドの投与量、ペグフィルグラスチム使用の有無、発熱などの副作用の発現状況を調べます。			
⑩倫理審査	倫理審査委員会承認日	2017年11月27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は使用しません。			
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。

静岡がんセンター病院長