

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	2017年6月から2018年9月までに Regorafenib を開始した進行肝細胞癌患者			
②研究課題名	Sorafenib 治療後に増悪した切除不能な肝細胞癌に対する Regorafenib の使用実績調査			
③実施予定期間	承認日 ~ 2020 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	2017年6月から2018年9月までに肝細胞癌に対して Regorafenib を開始した患者さんのカルテデータ			
⑧目的	Regorafenib は、2017年6月に切除不能な肝細胞癌に対して承認されましたが、実際の使用実績や有害事象の発現に関する報告は少ないのが現状です。今回、当院にて Regorafenib を開始した症例の使用実績について調査する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（血中クレアチニン等）、下痢、食欲不振、手足症候群等の発現率の調査、報告を行います。			
⑩倫理審査	倫理審査委員会承認日	2018 年 11 月 6 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