

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	静岡がんセンターにて肝細胞癌に対する分子標的治療を受けた患者さん						
② 研究課題名	チロシンキナーゼ阻害剤の発展がもたらす進行肝細胞癌の治療経過と予後の変遷に関する多施設共同後向き臨床試験						
③ 実施予定期間	当院倫理審査委員会承認日 ~ 2021 年 3 月						
④ 実施機関	静岡がんセンター、千葉大学、京都府立医大						
⑤ 研究代表者	氏名	加藤直也	所属	千葉大学消化器内科			
⑥ 当院の研究代表者	氏名	新横 剛	所属	静岡がんセンターIVR科			
⑦ 使用する検体・データ	血液検査結果・各種画像検査結果・電子カルテ内の臨床情報						
⑧ 目的	本研究は複数の施設から、ソラフェニブ、レゴラフェニブ、レンバチニブを使用した患者さんの診療情報を集積し、これら薬剤の適切なマネジメントに関して臨床的知見から検証することを目的としています。						
⑨ 方法	<p>2009年1月から2019年3月までに肝細胞癌に対しソラフェニブ、レゴラフェニブ、レンバチニブを導入した患者さんを対象として、診療録に記載されているデータ（採血結果、画像検査結果など）の収集を行います。その診療情報を用いて、進行肝細胞癌の治療におけるこれら薬剤の使用実績や成績の解析を行います。</p> <p>データは研究参加施設間で共有し、解析を行います。診療情報は各施設にて個人が特定されない状態にした上で一つにまとめ、解析に用います。</p> <p>本研究で得られた個人情報は、外部に洩れることのないように厳重に管理します。研究成果の発表にあたっては、患者さんの氏名などは一切公表しないこととします。データは、診療録から収集した後、氏名など個人が特定されない形で匿名化いたします。</p>						
⑩ 倫理審査	倫理審査委員会承認日	2019 年 11 月 13 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、存在しません。						
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。