

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	2011年1月から2016年12月までに当院女性内科においてパクリタキセル+ベバシズマブによる治療（PB療法）を受けられたことのあるHER2陰性進行・再発乳がんの患者さん			
②研究課題名	HER2陰性進行再発乳癌におけるPaclitaxel+Bevacizumab（PB）療法の臨床効果と組織免疫関連シグネチャーの関連性を検討する多施設共同・後方視的トランスレーショナル研究(略称：TRI-BE研究)			
③実施予定期間	当院倫理審査委員会承認日 ～ 2022年 3月			
④実施機関	静岡県立静岡がんセンター・広島市立広島市民病院・福山市立福山市民病院、京都大学医学部附属病院（統計解析機構）、公益財団法人ふじのくに医療城下町推進機構 ファルマバレーセンター（運営事務局）			
⑤研究代表者	氏名	杉野 隆	所属	静岡県立静岡がんセンター 病理診断科
⑥当院の研究代表者	氏名	杉野 隆	所属	静岡県立静岡がんセンター 病理診断科
⑦使用する検体・データ	㊲診療録（カルテ）の記載事項（年齢・性別・血液検査データ・治療効果など） ㊱実施機関から収集した病理組織標本（手術または針生検の検体）			
⑧目的	PB療法はHER2陰性進行・再発乳がんの患者さんに対し広く行われていますが、効果予測因子（治療開始前に治療の効果を予測するための検査項目）がわかりません。この研究は、PB療法を受けたことのある患者さんのデータを解析し、PB療法の効果予測因子を見つけ出すことが主な目的です。			
⑨方法	④の実施機関においてPB療法を受けられた患者さんの診療録（カルテ）から、記載事項（年齢・性別・血液検査データ・治療効果など）および病理組織診断結果を収集し、収集したデータを解析します。			
⑩倫理審査	倫理審査委員会承認日	2020年 8月 20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	知的財産権は静岡がんセンターおよび他の実施機関（④）に属します。			
⑭利益相反	ファルマバレーセンターと中外製薬株式会社の間で研究者主導臨床研究契約が取り交わされます。			
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。