

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12月1日から2020年11月30日までの間に進行再発乳癌に対して、パルボシクリブまたはアベマシクリブによる化学療法が行われた患者さん			
② 研究課題名	CDK4/6 阻害薬による重篤な有害事象発現のリスク因子解析および有害事象発現と生存期間との関連の検討			
③実施予定期間	当院倫理審査委員会承認日 ~ 2025 年 12 月			
④実施機関	静岡県立大学 薬学部			
⑤研究代表者	氏名	辻 大樹	所属	静岡県立大学 薬学部
⑥当院の研究代表者	氏名	石川 寛	所属	静岡県立静岡がんセンター 薬剤部
⑦使用する検体・データ	2017年12月1日から2020年11月30日までの間に進行再発乳癌に対して、パルボシクリブまたはアベマシクリブによる化学療法が行われた患者さんの電子カルテデータ			
⑧目的	CDK4/6 阻害薬が投与された症例を対象として、治療に伴い生じる有害反応発現に影響する因子を検討した大規模な検討や有害反応発現と生存期間との関連において検討した報告はこれまでにありません。本研究では、進行乳癌に対し CDK4/6 阻害薬が投与された患者さんを対象として、好中球減少や下痢の発現に影響する因子を明らかにし、有害反応の発症の有無と生存期間との関連を検討し、好中球減少や下痢の発現が生存期間に影響する因子となり得るかを多機関共同研究で明らかにすることを目的としています。			
⑨方法	電子カルテから患者情報（年齢、性別等）、臨床検査値（好中球等）、全生存期間等のデータを収集し解析を行い、化学療法誘発性好中球減少症および下痢の発症の有無と生存期間との関連を調査し、化学療法施行患者の予後因子を明らかにすることを調べます。			
⑩倫理審査	探索研究倫理審査委員会承認日	2022 年 1 月 12 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。

静岡がんセンター病院長