

# 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	2018年から2020年にCDK4/6阻害剤（イブランス、ベージニオ）を併用した放射線治療の治療を受けた患者さん			
② 研究課題名	DK4/6阻害剤併用放射線治療の安全性に関する遡及的多機関共同研究			
③ 実施予定期間	当院倫理審査委員会承認日 ～ 2023年3月			
④ 実施機関	静岡がんセンターほか全国12施設			
⑤ 研究代表者	氏名	川本 晃史	所属	順天堂大学医学部附属静岡病院
⑥ 当院の研究代表者	氏名	原田 英幸	所属	放射線・陽子線治療センター
⑦ 使用する検体・データ	電子カルテおよび放射線治療部門システム、放射線治療計画情報			
⑧ 目的	この研究は、CDK4/6阻害剤併用放射線治療はどのような患者さんで安全に使用出来るかを明らかにすることを主な目的としています。CDK4/6阻害剤を併用している患者さんに放射線治療を実施するときに、どのような線量や照射範囲であれば安全に照射できるかどうかといったデータが得られることで、本薬剤を併用しながら放射線治療を実施する患者さんにより適切な照射を実施することができるようになります。			
⑨ 方法	2018年から2020年にCDK4/6阻害剤であるイブランス <sup>®</sup> （一般名：パルボシクリブ）もしくはベージニオ <sup>®</sup> （一般名：アベマシクリブ）を併用した放射線治療を受けた患者さんのカルテ等の診療データを使用させていただきます。必要な情報を事務局で収集し、解析を行います。あらたに追加検査を行うことはありません。			
⑩ 倫理審査	探索研究倫理審査委員会承認日	2022年2月18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を使用しません。			
⑬ 知的財産権	知的財産に関する権利（特許権等）は、静岡がんセンターおよび共同研究機関に属します。			
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 お問い合わせ	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