

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	2002年から2008年に特定非営利活動法人 成人白血病治療共同研究機構 (JALSG)が行った Ph+ALL202 試験に登録されたフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病 (Ph+ALL) の患者さん			
② 研究課題名	TKI が使用された JALSG Ph+ALL 臨床試験と TRUMP データの統合による予後因子解析			
③実施予定期間	当院倫理審査委員会承認日 ~ 2027 年 3 月			
③ 実施機関	名古屋大学医学部附属病院 先端医療開発部			
⑤研究代表者	氏名	西脇聡史	所属	名古屋大学医学部附属病院 先端医療開発部
⑥当院の研究代表者	氏名	池田宇次	所属	静岡県立静岡がんセンター血液・幹細胞移植科
⑦使用する検体・データ	移植登録一元管理プログラム(TRUMP)に登録されたデータ			
⑧目的	JALSG が行った Ph+ALL202 試験、Ph+ALL208 試験、Ph+ALL213 試験に登録された患者さんのデータを統合して解析し、チロシンキナーゼ阻害剤が使用されるようになった後の Ph+ALL の治療成績に影響する因子を明らかにする研究です。			
⑨方法	同種造血細胞移植を行った患者さんの移植後のデータ検討のため、TRUMP に登録されているデータと合わせて解析するため、第一寛解期で同種造血細胞移植を行った患者さんについて今回の研究で新たに TRUMP ID を収集して JALSG 試験のデータと TRUMP のデータを結びつけます。これらのデータが研究事務局へ送られ、全生存におけるリスク因子の同定をはじめとする、評価項目の解析を行います。			
⑩倫理審査	探索研究倫理審査委員会承認日	2022 年 9 月 15 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、一部が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