

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	2016年6月から2023年10月31日までに、ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬によるがん治療を受けた患者さん					
② 研究課題名	日本人におけるブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬の心血管有害事象					
③ 実施予定期間	倫理審査委員会承認日 ~ 2025年12月					
④ 実施機関	静岡がんセンター					
⑤ 研究代表者	氏名	親川拓也	所属	循環器内科		
⑥ 当院の研究代表者	氏名	親川拓也	所属	循環器内科		
⑦ 使用する検体・データ	電子カルテの診療データ					
⑧ 他機関への提供	有(国名、機関名、試料・データ名) 無					
⑨ 提供先の責任者	氏名		所属			
⑩ 目的	ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬は、不整脈、心不全、高血圧などの心臓や血管の副作用が多いとされています。しかし、これらは主に海外でのデータであり、日本での頻度は明らかになっていません。この研究で日本人での心臓や血管の副作用について確認します。					
⑪ 方法	ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬（イブルチニブ、チラブルチニブ、アカラブルチニブ）による治療が行われた患者さんの心臓や血管に関連する副作用の内容や出現率を調べます。電子カルテの記録からデータを集めます。					
⑫ 倫理審査	倫理審査委員会承認日		2023年11月13日			
⑬ 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。					
⑭ 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。					
⑮ 知的財産権	知的財産に関する権利（特許権等）は、静岡がんセンターの規程に従って取り扱います。					
⑯ 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。					
⑰ 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。					
⑱ 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。