

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	2015年1月から2022年12月に当院で初回の抗癌剤治療を受けたⅢおよびⅣ期上皮性卵巣/卵管/腹膜癌の患者さんのうち、Dose dense TC（パクリタキセル・カルボプラチン）療法もしくは TC+Bev（パクリタキセル・カルボプラチン・ベバシズマブ）療法を受けた患者さん。			
② 研究課題名	進行卵巣/卵管/腹膜癌における ddTC 療法と TC+Bev 療法の比較検討			
③ 実施予定期間	倫理審査委員会承認日 ~ 2024 年 12 月			
④ 実施機関	静岡がんセンター			
⑤ 研究代表者	氏名	江藤千佳	所属	婦人科
⑥ 当院の研究代表者	氏名	江藤千佳	所属	婦人科
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	進行卵巣/卵管/腹膜癌の初回抗癌剤治療において、Dose dense TC 療法、TC+Bev 療法は共に標準治療ですが、どちらの効果がより高いか、どんな患者さんに効果が高いか分かっていないことも多くあります。当院ではベバシズマブが使える患者さんには Dose dense TC 療法と TC+Bev 療法を同等に提示しています。過去にこれらの治療を受けた患者さんの情報を解析し有効性を比べた結果を、学会や論文で発表することを目的とします。			
⑪ 方法	対象の患者さんの情報を電子カルテから抽出して解析し、ddTC 療法もしくは TC+Bev 療法を行った患者さんの特徴、治療成績、副作用を比較します。			
⑫ 倫理審査	倫理審査委員会承認日	2024 年 2 月 22 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を使用しません。			
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 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