

# 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1月～2023年8月31日 プラチナ感受性再発卵巣がん・卵管がん・腹膜がんの診断でプラチナ併用化学療法を行った患者さん			
② 研究課題名	PARP 阻害薬維持療法後のプラチナ感受性再発卵巣癌の治療成績			
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	川村温子	所属	婦人科
⑥ 当院の研究代表者	氏名	川村温子	所属	婦人科
⑦ 使用する検体・データ	患者背景(年齢、病期、組織型、術後残存腫瘍、前治療の最良総合評価、CA125低下率、PS、既往レジメン数、ベバシズマブ使用既往、PARP 阻害薬使用既往、PARP 阻害薬投与期間、PARP 阻害薬中止理由、プラチナフリー期間)、レジメン、ベバシズマブ併用の有無、最良総合評価、無増悪生存期間			
⑧ 他機関への提供	無			
⑨ 提供先の責任者	氏名		所属	
⑩ 目的	プラチナ感受性再発卵巣癌において、PARP 阻害薬維持療法既往の有無によるプラチナ併用療法の奏効の違いがあるかは不明である。当院で二次・三次治療を行ったプラチナ感受性再発卵巣癌に対するプラチナ併用療法の奏効・予後及び効果・予後予測因子を明らかにすることを目的とした。			
⑪ 方法	診療録を元に、対象期間内にプラチナ感受性再発に対してプラチナ併用療法を実施した症例の患者背景、治療効果、無増悪生存期間を抽出し、プラチナ併用療法の効果・予後予測因子を検討する。			
⑫ 倫理審査	倫理審査委員会承認日	2024年6月14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