

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 8 月 1 日から 2024 年 3 月 31 日の期間で、EGFR 遺伝子変異陽性肺がんと診断され、オシメルチニブの内服治療を受けた患者さん。			
② 研究課題名	EGFR 遺伝子変異陽性肺がんに対するオシメルチニブ投与において休薬・減量に至った理由と有効性に与える影響の後方視的検討			
③実施予定期間	倫理審査委員会承認日 ～ 2026 年 3 月			
④実施機関	静岡がんセンター			
⑤研究代表者	氏名	関川 元基	所属	呼吸器内科
⑥当院の研究代表者	氏名	関川 元基	所属	呼吸器内科
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	EGFR 遺伝子変異陽性の進行再発非小細胞肺がんに対するオシメルチニブ投与において休薬及び減量に至った理由の調査と、休薬及び減量といった投与量の変更が有効性に与える影響について後方視的に検討すること。			
⑪方法	オシメルチニブが投与された EGFR 遺伝子変異陽性の非小細胞肺がん患者さんを、治療期間中に休薬・減量等の投与量変更を経験した群と経験していない群に分けて、臨床成績の検討を行います。また、休薬・減量に至る理由や有害事象に対する介入内容について後方視的に検討を行います。			
⑫倫理審査	倫理審査委員会承認日		2024 年 9 月 25 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