

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	2020 年 2 月～2024 年 5 月に手術を受けた結腸癌の患者さん			
②研究課題名	血液循環腫瘍 DNA 陰性の高リスク StageⅡ 及び低リスク StageⅢ 結腸癌治療切除例に対する術後補助化学療法としてのCAPOX療法と手術単独を比較するランダム化第Ⅲ 相比較試験（VEGA trial）			
② 実施予定期間	倫理審査委員会承認日 ～ 2031 年 3 月			
④実施機関	国立がん研究センター東病院 他約 150 施設			
⑤研究代表者	氏名	竹政伊知朗	所属	大阪けいさつ病院 消化器外科
	氏名	吉野孝之	所属	国立がん研究センター東病院 医薬品開発推進部門
⑥当院の研究代表者	氏名	山崎健太郎	所属	静岡県立静岡がんセンター 消化器内科
⑦使用する検体・データ	臨床情報（画像・血液検査結果を含む臨床経過等）及びレジストリ研究で得られた遺伝子解析結果			
⑧他機関への提供	有（Mayo Clinic（米国）及び Natera 社（米国）、本研究で得られるデータとレジストリ研究から得られた遺伝子解析結果）			
⑨提供先の責任者	氏名	Qian Shi	所属	Mayo Clinic
⑩目的	血液中のがん細胞由来 DNA(ctDNA)が術後に陰性の StageⅡ または StageⅢ の結腸がんの患者さんを対象として、従来の術後化学療法を行う群と、経過観察群の比較を行い、再発率に差がないかを検証します。			
⑪方法	本研究で収集した臨床で得られるデータと患者さんから既に同意が得られているレジストリ研究の中で行われた ctDNA 結果について解析を行います。			
⑫倫理審査	倫理審査委員会承認日		2025 年 4 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	当院の研究者の利益相反の管理は静岡県立静岡がんセンターの利益相反審査委員会が行っています。			
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