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 Stage II 及び低リスク Stage III 結腸癌治療物を関係する。
	癒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	倫理審查委員会承認日
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 Stage II または Stage
	Ⅲ 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	倫理審查委員会承認日 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。
⑪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。
⑪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。
	I

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。