

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	2021 年 1 月から 2025 年 9 月までに悪性黒色腫に対して免疫チェックポイント阻害薬治療後にダカルバジン治療を受けた患者さん			
② 研究課題名	悪性黒色腫患者における免疫チェックポイント阻害薬終了後のダカルバジンの効果の検討			
③ 実施予定期間	倫理審査委員会承認日 ～ 2027 年 3 月			
④ 実施機関	静岡がんセンター			
⑤ 研究代表者	氏名	堀崎健	所属	皮膚科
⑥ 当院の研究代表者	氏名	堀崎健	所属	皮膚科
⑦ 使用する検体・データ	カルテデータ			
⑧ 他機関への提供	無			
⑨ 提供先の責任者	氏名		所属	
⑩ 目的	免疫チェックポイント阻害剤は、現在悪性黒色腫の標準的な全身治療として確立されています。しかし免疫チェックポイント阻害薬の効果がなかった場合に以前の標準治療であったダカルバジンが依然として使用されることもあります。現在免疫チェックポイント阻害薬後のダカルバジンの効果に関する情報が少ないため、当院で治療を受けた患者さんの効果を検討します。			
⑪ 方法	ダカルバジンを受けた後の CT 画像による効果や効果の持続期間の統計を取り報告します。また現在までの報告されている欧米人のデータと比較し、日本人における効果を比較します。			
⑫ 倫理審査	倫理審査委員会承認日		2025 年 11 月 10 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	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