

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 | ALK 陽性転移性非小細胞肺癌患者さんのうち、アレセンサ（一般名：アレクチニブ）での治療後、2019年5月1日～2020年12月31日の間にローブレナ（一般名：ロルラチニブ）の投与が開始された患者さん | | | |
| ②研究課題名 | アレクチニブ初回治療後不応の日本人 ALK 陽性転移性非小細胞肺癌癌患者を対象としたロルラチニブ治療関連アウトカム評価のための多施設共同、後ろ向き観察研究 | | | |
| ③実施予定期間 | 当院倫理審査委員会承認日 ～ 2021 年 12 月 | | | |
| ④実施機関 | 当院を含む 10 施設で実施を予定しております。 | | | |
| ⑤研究代表者 | 氏名 | 白岩 直子 | 所属 | ファイザー株式会社 |
| | 氏名 | 桔川 広則 | 所属 | ファイザー株式会社 |
| | 氏名 | 大倉 征幸 | 所属 | ファイザーR&D 合同会社 |
| ⑥当院の研究代表者 | 氏名 | 釘持 広知 | 所属 | 静岡がんセンター 呼吸器内科 |
| ⑦使用する検体・データ | 電子カルテ情報 | | | |
| ⑧目的 | この研究では、アレセンサ治療後のローブレナ治療の効果や、どのような状態の患者さんに対して治療が行われているかについて、より詳しく調べることを目的に実施します。 | | | |
| ⑨方法 | この研究は、ALK 陽性転移性非小細胞肺癌患者さんのうち、アレセンサでの治療後、2019年5月1日～2020年12月31日の間にローブレナの投与が開始された患者さんを対象に、カルテの情報を安全なオンラインウェブサイトを用いて集め、治療効果などについて解析します。 | | | |
| ⑩倫理審査 | 探索研究倫理審査委員会承認日 | 2021 年 8 月 24 日 | | |
| ⑪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。 | | | |
| ⑫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。 | | | |
| ⑬知的財産権 | 知的財産に関する権利（特許権等）は、静岡がんセンターに属しません。 | | | |
| ⑭利益相反 | この研究は、製薬会社のファイザー株式会社の資金により実施されます。 | | | |
| ⑮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。 | | | |
| ⑯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。