

血清、胸水、腹水中のサバイビン(Survivin)およびミッドカイン(Midkine)測定による薬物療法、放射線療法、ホルモン療法の効果予測の研究

1. 研究の対象

当院の血液内科、泌尿器科、婦人科、呼吸器内科、胸部外科、皮膚科を受診し、薬物療法、放射線療法、ホルモン療法を施行される予定の方、または前記治療を受けている方を対象とします。

2. 研究目的・方法

各腫瘍患者（白血病、悪性リンパ腫、骨髄腫、腎細胞癌、膀胱癌、前立腺癌、卵巣癌、子宮体癌、非小細胞肺癌、皮膚癌）の血清、胸水、腹水中の Survivin 蛋白質 およびがん関連タンパク質（Midkine 等）を測定し、化学療法、放射線療法、ホルモン療法および手術療法の臨床効果（腫瘍縮小・長期予後改善）の予測が可能かどうか検討することを目的としています。

研究期間：当院の研究承認日～5年間

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：病歴、治療歴、副作用等の発生状況 等

試料：検査の終了した余剰検体（血液・体液：腹水・胸水等）

4. 外部への試料・情報の提供

当センターから資料や情報を提供することはありません。

5. 研究組織

埼玉県立がんセンター 臨床検査科 川村 眞智子（検体保存）

臨床腫瘍研究所 角純子（バイオマーカー測定）

共同研究者（検体提供等）

血液内科：小林泰文、金子安比古

泌尿器科：影山幸雄

皮膚科：石川雅士、大芦孝平

婦人科：横田治重

呼吸器内科：渡辺恭孝

胸部外科：平田知己

病理診断科：西村ゆう

臨床腫瘍研究所：春田雅之

検査技術部：岩田敏弘

東京医科歯科大学 皮膚科 並木 剛

6. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。

ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

〒362-0806 埼玉県北足立郡伊奈町大字小室 780 番地

TEL:048-722-1111（代表）

埼玉県立がんセンター 臨床検査科 川村 眞智子

研究責任者：

埼玉県立がんセンター 臨床検査科 川村 眞智子

-----以上