

承認番号：1602

「アベマシクリブ投与症例の有害事象予測を含めた検討」に関する研究

1. 研究の対象

当院にてアベマシクリブの術後薬物治療が行われている乳がん患者

2. 研究目的・方法

目的：当院にてアベマシクリブの術後薬物治療が行われている乳がん患者の観察研究

研究実施期間：研究許可日から5年間

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：病歴、乳癌の病理学的特徴、副作用、再発転移等の発生状況 等

4. 試料・情報の公開

学会発表

5. 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：

埼玉県立がんセンター 埼玉県北足立郡伊奈町大字小室 780

電話：048-722-1111

研究責任者：

埼玉県立がんセンター 乳腺外科 坪井美樹