改正指針対応「研究概要の公開文書」改訂フォーム

単施設研究用

シスプラチン併用化学放射線療法の安全性に関する研究

1. 研究の対象

2021 年 1 月から 2024 年 12 月の間に、当院で子宮頸癌や頭頚部癌等に対するシスプラチンと放射線の併用療法が開始された患者

2. 研究目的•方法

シスプラチンと放射線の併用療法は、子宮頸癌や頭頚部癌などに対する治療の選択肢となっています。 シスプラチンは腎臓を経て、尿として排出されます。当該治療でのシスプラチンは、他の治療に比べ1 回量が多くないことや治療目標から、腎機能が低下した患者などにおいても薬の量を減らさずに開始することがあります。しかし、毎週投与するため、薬剤の蓄積等による有害事象の増加が考えられますが、安全性や有害事象が増えるリスクを評価した報告が不足しています。本研究では、子宮頸癌や頭頚部癌等に対するシスプラチンと放射線の併用療法を行った患者を対象にカルテ調査を行い、安全性等を検討することで、より適切ながん薬物治療に寄与します。

3. 研究期間

研究実施期間:研究許可日(2024年8月8日)から2025年12月31日まで

4. 研究に用いる試料・情報の種類

情報:患者基本情報(年齢、性別、身長、体重、ECOG PS、癌腫、既往歴など)、検査データ(ALT, AST, ALB, Scr, eGFR, BUN, WBC, 白血球数, 好中球数, 血小板数など)、治療歴、併用薬、悪心・嘔吐に関する情報等

5. 研究に用いる試料・情報の取得方法

電子カルテから4の情報を取得します。

6. 試料・情報の公開

本研究成果については学会または論文等で報告する予定です。学会や論文で発表する際は、個人が特定される情報は削除したうえで発表を行います。

7. 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当該試料・情報の利用を行いません(利用を停止します)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/FAX: 048-722-1129 埼玉県立がんセンター 薬剤部 花井 誠

研究責任者:

埼玉県立がんセンター 薬剤部 花井 誠