

診療情報及び診療時に採取・保管された検体を用いた研究に関するお知らせ

愛知県がんセンター

愛知県がんセンターでの診療情報および診療時に採取・保管された検体を下記の研究に用いることになりましたのでお知らせします。

記

1. 研究責任者	橋本 直弥
2. 研究課題名	レンパチニブ通常用量群と減量導入群におけるRelative Dose intensity (RDI) の検討
3. 研究の目的・方法	レンパチニブを通常用量 (24mg) で導入した患者と減量導入した患者について Relative Dose intensity (RDI) と用量別の副作用発現プロファイルの違いに関して調査する。研究手法は電子カルテを用いて後方視的に調査を行う  研究期間: 平成29年10月6日から平成29年12月まで  (遺伝子解析: ②行わない)
4. 研究の対象となる方	平成28年2月から平成29年5月31日までにレンパチニブを導入した患者さん
5. 研究に用いる検体・情報の種類	検体名 ( ) 診療情報内容 ( レンパチニブ投与量、期間、副作用 )

- ① この研究の科学的妥当性と倫理性は、当院の倫理審査委員会、遺伝子解析研究倫理審査委員会などにおいて厳重に審査され、承認されています。  
個人情報の安全保護については、万全の体制下にて管理され実施されます。  
また、調査項目は既存のデータであり、何らかの負担を生じることはありません。
- ② 具体的な研究内容を知りたい、あるいは、今回の研究に用いることを拒否したい場合には下記の問い合わせ窓口までご連絡下さい。

☆お問い合わせ☆

愛知県がんセンター 中央病院臨床試験部試験支援室  
倫理審査委員会事務局  
住所 : 〒464-8681 名古屋市千種区鹿子殿1番1号  
FAX : (052-764-2963)

e-mail: irb@aichi-cc.jp

(お問い合わせは、FAX、e-mail 又は郵送でお願いいたします。)