

臨床研究の実施に関するお知らせ

研究課題名	パルボシクリブの治療期間に及ぼす影響因子の探索
当院の研究責任者 (所属)	黒松 誠(薬剤部)
他の研究機関及び 研究責任者	なし
本研究の目的	乳癌のうちホルモン受容体陽性HER2陰性転移・再発乳癌と診断された患者さんの治療薬として、イブランス [®] 錠(成分名:パルボシクリブ)が当院において使用されていますが、患者さんによっては副作用が生じたり、効果が不十分なため早期に別の治療に切り替えられることがあります。現在のところ、どのような患者さんでパルボシクリブの継続期間が短くなるかははっきりと分かっていませんが、治療継続期間が短かった患者さんの特徴を把握することができれば、これから治療を始める患者さんの治療計画を立てる上で役に立つと考えています。本研究では、パルボシクリブが長期に渡り継続できた患者さんと継続期間が短かった患者さんの違いをカルテの情報をを用いて調査します。
調査データ (該当期間)	2018年2月から2023年2月
研究方法 (使用する試料等)	2018年2月から2023年2月にパルボシクリブが投与された患者さんを対象とし、年齢や健康状態、治療方法、血液検査のデータを解析します。これらは既存の診療情報、治療情報に含まれますので新たに患者さんにご負担いただくことはございません。研究結果については学会や学術誌で報告しますが、個人名や個人情報公表されることはありません。情報は当院薬剤部 黒松 誠の責任の下で管理し、当院薬剤部の薬剤師のみが利用し、院外その他機関へ提供することはありません。なお、上記条件に該当する患者さんの中で、本研究への協力を拒否される場合は、いつでも参加を取りやめることができます。その際は下記の連絡先までご連絡ください。拒否されることで患者さんに不利益が生じることは一切ありません。
試料情報の他の研究機関への提供 および提供方法	試料情報の他の研究機関への提供はない。
研究窓口	公益財団法人 天理よろづ相談所病院 電話：0743-63-5611 (代表) 担当者： 薬剤部 黒松 誠 ・ 奥野智之(部長)
備考	