

臨床研究の実施に関する情報公開

静岡県立総合病院では、臨床研究倫理委員会の承認を得て、下記の臨床研究を実施します。関係各位の御理解と御協力をお願い申し上げます。

研究の拒否	患者さん又は患者さんの代理の方が、この研究のために試料・情報が使用されることにご了承いただけない場合は、問合せ先までご連絡ください。
研究課題名	当院におけるホルモン受容体（HR）陽性 HER2 陰性転移・再発乳癌の一次治療の現状
研究機関名	静岡県立総合病院
研究責任者	速水亮介
研究期間	2023年6月～2023年12月
対象者	2017年12月より2022年6月までの間に当院でHR陽性HER2陰性転移・再発乳癌と診断され治療開始となった患者さんを対象にしています。
当該研究の意義・目的	乳癌診療ガイドライン2018年版において、HR陽性HER2陰性転移・再発乳癌の治療でCDK4/6阻害剤併用が推奨されてから改訂を重ね、乳癌診療ガイドライン2022年版ではその推奨度がさらに強まりました。そこで、当院におけるHR陽性HER2陰性転移・再発乳癌の一次治療の治療選択の変遷とCDK4/6阻害剤(商品名：イブランス®、ページニオ®)の有効性・安全性について検証します。
方法および研究で利用する試料・情報について	対象となる患者さんの診療録(カルテ)から次の情報を調査します。 <ul style="list-style-type: none">・背景因子(年齢、性別など)・臨床データ(画像検査結果、血液検査結果、有害事象の有無など)・使用した薬剤・転帰(再発の有無など)、
個人情報の開示に係る手続き	個人情報の開示に係る手続きは、下記のとおりです。
資料の閲覧について	あなたからのご要望があれば、この研究において開示が可能であると認められる範囲内で、この研究の計画や方法についての資料をご覧いただくことができます。
問合せ先	◆その他、この研究に関するお問い合わせ、ご意見等ございましたら下記へご連絡ください。 静岡県立総合病院 乳腺外科 速水亮介 代表 054-247-6111