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	進行再発 ALK 融合遺伝子陽性肺癌の一次治療におけるアレクチニブ 単剤療法の成績
研究機関名	静岡県立総合病
研究責任者	朝田和博
研究期間	2025年11月 ~ 2026年 12月
試料・情報の利用又は提 供を開始する予定日	実施許可日(2025年11月5日)
対象者	2015 年 10 月より 2024 年 3 月までの間に当院でアレセンサ®など (一般名:アレクチニブ)が投与された ALK 融合遺伝子陽性肺癌の 患者さんを対象にしています。
当該研究の意義・目的	肺癌診療ガイドラインでは、進行期の ALK 融合遺伝子陽性肺癌の初回治療は 2016 年よりアレクチニブ単剤療法が最初に記載されており、国内外で一次治療の第一選択として使用されています。この研究は、当院でのアレセンサの治療成績を明らかにすることを目的として実施します。
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。 ・背景因子 (年齢、性別、喫煙歴等) ・臨床データ (画像検査、病理検査、血液検査) ・治療効果 (奏功割合など)・有害事象 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、下記の問合せ先にご相談ください。
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 考えられる範囲内で、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 呼吸器内科 朝田和博 代表 054-247-6111