臨床研究に関する情報

当院では、以下の臨床研究を実施しております。この研究は、患者さんの診療情報を用いて行います。このような研究は、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針(令和3年文部科学省・厚生労働省・経済産業省告示第1号、令和5年3月27日一部改正)」の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされております。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の連絡先へご照会ください。

「研究課題名]

GOTIC-JGOG3019-A4 パクリタキセル投与量強度と予後に関する後方視的研究

[研究代表機関名・長の氏名]

北海道大学病院・病院長 南須原 康行

[研究代表者名·所属]

北海道大学病院・婦人科 三田村 卓

[共同研究機関と研究責任者・機関の長の氏名]

東北大学病院・婦人科・島田 宗昭・張替 秀郎

JA 帯広厚生病院・産婦人科 中陳 哲也・佐澤 陽

[情報の提供のみを行う機関・機関の長の氏名]

一般社団法人 婦人科がん臨床試験コンソーシアム 藤原 恵一・同左

「研究の目的」

卵巣がん患者さんに対する腹腔内化学療法の有効性に関連する因子を検討するため

「研究の方法】

○対象となる患者さん

GOTIC-JGOG3019 「上皮性卵巣癌・卵管癌・腹膜原発癌に対する Paclitaxel 毎週 点滴静注+Carboplatin 3 週毎点滴静注投与対 Paclitaxel 毎週点滴静注+Carboplatin 3 週毎腹腔内投与のランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験」 に参加した患者さん(本臨床試験は終了しています)

○利用する検体・情報

情報:診断名、年齢、性別、身体所見、検査結果(血液検査、画像検査)、抗がん剤の 投与日と投与量、抗がん剤の副作用情報

○送付方法

GOTIC-JGOG3019 試験は、婦人科悪性腫瘍研究機構(JGOG)と一般社団法人 婦人科がん臨床試験コンソーシアム (GOTIC) による、共同試験で実施されています。

そのため、患者の特定につながる情報を含まない形式で、研究に必要な情報は、CD-ROMに書き込み GOTIC より北海道大学病院婦人科へ郵送されます。

北海道大学病院で一次解析を行った後に、解析結果の解釈が正しいかを判断いただくために、東北大学と帯広厚生病院へ結果を送付します。

[研究実施期間]

実施許可日(情報の利用開始:2025年5月頃)~2027年3月31日

この研究について、研究計画や関係する資料、ご自身に関する情報をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項以外はお知らせすることができます。

研究に利用する患者さんの情報に関しては、お名前、住所など、患者さん個人を特定できる情報は削除して管理いたします。また、研究成果は学会や学術雑誌で発表されますが、その際も患者さんを特定できる情報は削除して利用いたします。

[北海道大学病院(研究代表機関)の連絡先・相談窓口]北海道札幌市北区北 14 条西 5 丁目北海道大学病院婦人科 担当医師 三田村 卓電話 011-706-5941 FAX 011-706-7711

「共同研究機関の連絡先・相談窓口]

住所:宮城県仙台市青葉区星陵町1-1

医療機関名:東北大学病院婦人科 担当医師:島田 宗昭

電話:022-717-7000

住所: 帯広市西 14 条南 10 丁目 1 番地

医療機関名: JA 帯広厚生病院・産婦人科 担当医師:中陳 哲也

電話:0155-65-0101

「情報の提供のみを行う機関の連絡先・相談窓口」

住所: 埼玉県入間郡毛呂山町毛呂本郷5番地

機関名:一般社団法人 婦人科がん臨床試験コンソーシアム 担当者:藤原 恵一

電話:049-292-9043