

-臨床研究に関する情報および臨床研究に対するご協力のお願ひ-

現在、八千代医療センターでは、聖マリアンナ医科大学 臨床腫瘍学講座と共同で実施する下記研究のために、本学で保管する下記の残余検体・診療情報等を下記研究機関に対して提供しています。

下記共同研究課題での利用のため本学から提供する残余検体・診療情報等については、この共同研究での利用・提供についての同意が研究対象者の方から得られていませんが、当該利用・提供を行うことについて、「社会的に重要性が高い研究である」等の特段の理由等が倫理委員会によって認められて、本学の理事長が提供を許可しています。

この共同研究の詳細をお知りになりたい方は、下記の本学での研究内容の問い合わせ担当者もしくは代表責任機関の問い合わせ先まで直接ご連絡ください。尚、この研究課題の研究対象者に該当すると思われる患者さんもしくはそのご家族の方の中で、患者さんの検体・診療情報等を「この研究課題に対して利用・提供して欲しくない」と思われた場合にも、同じく本学での問い合わせ担当者もしくは代表責任機関の問い合わせ先までお申し出ください。その場合でも患者さんやそのご家族の方に不利益が生じることはありません。

[共同研究課題名] 「StageⅢの治癒切除胃癌に対する術後補助化学療法としてのTS-1+Docetaxel 併用療法とTS-1 単独療法のランダム化比較 第Ⅲ相試験 (JACCRO GC-07 (START-2))」におけるバイオマーカー研究 (JACCRO GC-07AR2)

[共同研究の代表責任機関及び研究代表者]

代表責任機関・研究代表者：聖マリアンナ医科大学臨床腫瘍学講座・准教授 砂川 優

本研究に関する問い合わせ先：特定非営利活動法人 日本がん臨床試験推進機構 (JACCRO) 藤井 雅志

電話：03-5579-9882、ファックス：03-5579-9884

Eメール：gc07.dc@jaccro.or.jp

[利用・提供の対象となる方]

当院消化器外科において、臨床研究「StageⅢの治癒切除胃癌に対する術後補助化学療法としてのTS-1+Docetaxel 併用療法とTS-1 単独療法のランダム化比較 第Ⅲ相試験 (JACCRO GC-07)」に参加された方

[利用・提供している残余検体・診療情報等の項目]

残余検体：手術治療により得られた腫瘍組織

診療情報等：JACCRO GC-07へ参加された際の登録情報

[利用・提供の目的] (遺伝子解析研究：有)

胃がんの術後補助化学療法におけるドセタキセルの効果予測因子を検証することを目的とした共同研究実施

[主な共同研究機関及び研究責任者] (営利企業との共同：無)

本研究では、上記の検体・診療情報等は、バイオマーカー測定のために、上記代表責任機関以外にも、下記の他の共同研究機関に対して提供されています。

NANTOMICS, LLC (米国)・Fabiola Cecchi, Associate Director, Molecular Oncology

[利用・提供期間および主な提供方法]

期間：倫理委員会承認後より2022年9月までの間 (予定)

提供方法：直接手渡し 郵送・宅配 電子的配信 その他 ()

[この研究での検体・診療情報等の取扱い]

倫理委員会の承認を受けた研究計画書に従い、お預かりした検体や診療情報等には匿名化処理を行い、ご協力者の方の氏名や住所などが特定できないよう安全管理措置を講じたうえで取り扱っています。

[東京女子医科大学における研究責任者、および、研究内容の問い合わせ担当者]

研究責任者：八千代医療センター病院長 新井田 達雄

研究内容の問い合わせ担当者：八千代医療センター化学療法科 診療科長 倉持 英和

電話：047-450-6000 (内線7738) (応対可能時間：平日9時～17時)

ファックス：047-458-7047

Eメール：kuramochi.hidekazu@twmu.ac.jp