

上尾中央総合病院を受診された患者さんへ

当院では下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で、診療情報等を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記のお問合せ先にご連絡下さい。

課題名	当院における Atezolizumab + Bevacizumab 療法の使用調査
受付番号	1057
当院の研究責任者（所属）	山田早（薬剤部）
研究者等（所属）	国吉央城、土屋裕伴、新井亘（薬剤部）
研究期間	2022年10月1日～2023年3月3日
調査データ対象期間	2020年9月25日～2022年8月31日
本研究の目的	Atezolizumab + Bevacizumab 療法は 2020 年 9 月に日本で肝細胞癌に対し適応が追加となった。出現する副作用としては、1 型糖尿病や重症筋無力症等の多種多様な免疫学的有害事象(irAE)が挙げられる。また、irAE の発現予測因子として好中球・リンパ球比および血小板・リンパ球比が有用であるとの報告があるが、Atezolizumab + Bevacizumab 療法での報告は少ない。そこで今回、irAE の発現予測因子や治療効果因子等を検討するため、副作用や治療効果等における、当院での Atezolizumab + Bevacizumab 療法の使用調査を行う。
対象となる患者さん	調査データ対象期間に Atezolizumab + Bevacizumab 療法を施行した患者さん
利用する試料・情報	既往歴、疾患名、前治療歴、既往歴、年齢、性別、身長、体重、併用薬の種類・服用数、開始後の副作用、血圧、クレアチニン値、透析の有無、尿タンパク定性・定量、白血球数、好中球数、リンパ球数、血小板数、ヘモグロビン値、AST、ALT、血清ビリルビン、アルブミン、プロトロンビン活性値、腹水の有無、脳症の有無、開始時の Bevacizumab の用量、投与回数、転帰等
試料・情報の他の研究機関への提供の有無	<input checked="" type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 有り（ ）
個人情報の保護に関する情報	利用する情報から氏名や住所等の患者さんの特定につながる個人情報は削除します。研究成果は学会や学術誌等で発表する可能性があります。その際は患者さんを特定できない形で行います。
本研究の資金源（利益相反）	<input checked="" type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 有り（ ）
倫理審査等の経過	第 251 回上尾中央総合病院倫理委員会にて承認
公開日	2022 年 10 月 7 日
オプトアウト期間	<input checked="" type="checkbox"/> 公開日から 1 か月 <input type="checkbox"/> 当該疾患の当院受診日から 1 か月
お問合せ先	電話番号 048-773-1111（代表） 上尾中央総合病院 クリニカルリサーチセンター 情報管理部・組織管理課 又は 薬剤部・治験管理科

