

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	当院におけるアベマシクリブの使用調査と有効性および安全性に関わる因子の検討
受付番号	1148
当院の研究責任者（所属）	川崎沙織（薬剤部）
研究者等（所属）	大登剛、齋藤由貴、土屋裕伴、新井亘（薬剤部）
研究期間	2023 年 10 月 1 日～2024 年 2 月 29 日
調査データ対象期間	2019 年 4 月 1 日～2023 年 9 月 30 日
本研究の目的	アベマシクリブはサイクリン依存性キナーゼ(CDK4/6)の選択的阻害作用により抗腫瘍効果を発揮する抗悪性腫瘍剤である。癌に対する薬物治療の効果を高めるためには相対用量強度を高く保つことが重要であるが、アベマシクリブは治療途中に減量する例や患者背景を考慮して減量して開始される例も散見される。しかし、アベマシクリブの相対用量強度と有効性および副作用の関連性についての報告は少ない。そこで当院におけるアベマシクリブ使用患者に対する実態調査を行い、有効性や副作用の重篤化に関わる因子について調査する。
対象となる患者さん	調査データ対象期間に、アベマシクリブを服用した患者さん
利用する試料・情報	患者背景(年齢、性別、体重、身長、現病歴、既往歴、家族歴等、併用薬の種類等)、血液検査結果(クレアチニンクリアランス、白血球、好中球、ALT、AST など)、処方状況(開始時の用量、投与期間、減量の有無等)、奏効率、開始後の副作用など
試料・情報の他の研究機関への提供の有無	☒ 無し ☐ 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）	☒ 無し ☐ 有り（ ）
倫理審査等の経過	第 263 回上尾中央総合病院倫理委員会にて承認
公開日	2023 年 9 月 29 日
オプトアウト期間	☒ 公開日から 1 か月 ☐ 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

