

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	タルラタマブ療法の安全性に関する検討
受付番号	1459
当院の研究責任者	大登剛（薬剤部）
研究者等（所属）	国吉央城、土屋裕伴、中里健志、新井亘（薬剤部）
研究期間	2026 年 10 月 1 日～2027 年 3 月 7 日
調査データ対象期間	2025 年 7 月 1 日～2026 年 10 月 31 日
本研究の目的	進行小細胞肺癌に対する抗がん剤治療として二重特異性抗体であるタルラタマブ（商品名イムデトラ®点滴静注）が 2025 年 4 月に上市された。国際共同第Ⅱ相試験での安全性解析対象集団は 133 例と比較的少なく、その内、日本人は 11 名のみである。サイトカイン放出症候群など二重特異性抗体に特有な副作用も報告されており、実臨床における安全な薬物治療の実施が求められている。実臨床における情報は多くないため、当院でタルラタマブによる治療を受けた患者について安全性に関する後ろ向きの調査を行う。
対象となる患者さん	調査データ対象期間に入院および外来でタルラタマブを使用した患者さん
利用する試料・情報	年齢、性別、身長、体重、肺癌に関する情報（腫瘍径、転移の状況、過去の治療歴など）、タルラタマブの投与期間、薬剤の投与量、有害事象の発現状況、併用薬の種類、血液検査の値（白血球数、ヘモグロビン、血小板数、好中球数、AST, ALT, 血清ビリルビン値、血清クレアチニン値、血糖値、HbA1c, コルチゾール、ACTH, TSH, T3, T4 など）、バイタルサイン（血圧、体温など）
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 298 回上尾中央総合病院倫理委員会にて承認
公開日	2026 年 9 月 4 日
オプトアウト期間	■公開日から 1 か月 □当該疾患についての当院受診開始日から 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

