臨床研究へのご協力のお願い

当院では、以下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患者様で、個人が識別される診療情報等を研究に利用されることを希望されない場合は、以下の連絡先にお問い合わせください。同意されない場合でも、診療上の不利益が生じることは一切ありません。

■ 研究の対象期間と対象となる患者様

当院腫瘍内科において 2020 年 1 月 1 日~2025 年 6 月 30 日に膀胱癌の術前化学療法としてアクプラ(一般名ネダプラチン)、シスプラチン(一般名シスプラチン)、ゲムシタビン(一般名ゲムシタビン)の投与歴がある患者

■ 研究課題名

当院での筋層浸潤膀胱癌に対する術前化学療法としてのネダプラチン+ゲムシタビンの有効性と安全性に関する後方視的研究

- 当院の研究責任者(所属) 木村 恵理(腫瘍内科)
- 当院の試料・情報の管理責任者(所属) 木村 恵理(腫瘍内科)

■ 本研究の目的·方法·研究実施期間

膀胱癌術前化学療法として、ゲムシタビン+シスプラチンに対してゲムシタビン+ネダプラチンを投与された患者群の根治切除率が非劣性であることを調べるため、診療記録を使用した後ろ向き研究を行う。 研究実施期間:2025 年 8 月 30 日~2026 年 3 月 28 日

■ 研究に用いる試料・情報の項目

年齢、性別 Performance Status、がん種、現病歴、既往歴、合併症 等

臨床検査:尿素窒素、クレアチニン 等

放射線:CT 等

- 他の研究機関への提供・提供方法 他の研究機関への試料・情報の提供はありません。
- 個人情報の取扱い

研究で利用する情報から、患者様を直接特定できる個人情報は削除します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者様を特定できる個人情報は利用しません。

■ お問い合わせ先

担当者(所属):木村 恵理(腫瘍内科)

電話:04-7092-2211(代)