

## 臨床研究へのご協力のお願い 1

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

「2017年8月1日～2021年9月30日に、当院で施行した前向き臨床試験 課題名『リンパ節転移陽性乳癌患者に対する術前化学療法後の標識リンパ節生検による腋窩評価』に参加した患者様。

「2021年10月1日～2024年12月30日に、当院で腋窩転移リンパ節にクリップを挿入し、化学療法後の手術時に標識リンパ節生検を施行した患者さま」

### ■ 研究課題名

「腋窩リンパ節転移陽性乳がん患者に対する術前化学療法後の腋窩評価」

### ■ 当院の研究責任者(所属):坂本 尚美 (乳腺科)

### ■ 当院の試料・情報の管理責任者(所属):坂本 尚美 (乳腺科)

### ■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

標識リンパ節生検の臨床転機、手技、合併症率、予後を検討する目的で、電子カルテに記載のある診療記録、検査データを利用する。

研究実施期間:2025年5月13日～2026年7月30日

### ■ 研究に用いる試料・情報の項目

- 研究対象者の背景:年齢、性別、現病歴、既往歴
- 身体所見:身長、体重
- 手術所見:手術術式、標識リンパ節生検の方法、切除リンパ節数、腋窩郭清の有無、合併症
- 画像所見:化学療法前後の画像所見
- 術前術後治療:化学療法、放射線治療、ホルモン療法の内容、副作用
- 病理所見;乳がん及びリンパ節の病理所見
- 経過:再発率、再発部位

<情報>研究対象者の背景、身体所見、手術所見、画像所見、術前後治療、病理所見、経過など

### ■ 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):坂本 尚美 (乳腺科)

電話:0470-92-2211