

これまでに CDK4/6 阻害剤を併用した放射線治療の治療を受けた患者さんへ

【過去の診療情報の調査研究への使用のお願い】

当院および共同研究機関では「CDK4/6 阻害剤併用放射線治療の安全性に関する遡及的多機関共同研究」という研究を行っております。この研究は、CDK4/6 阻害剤併用放射線治療はどのような患者さんで安全に使用出来るかを明らかにすることを主な目的としています。そのため、過去に CDK4/6 阻害剤であるイブランス®（一般名：パルボシクリブ）もしくはベージニオ®（一般名：アベマシクリブ）を併用した放射線治療を受けた患者さんのカルテ等の治療データを使用させていただきます。

この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の「**問い合わせ先：窓口**」へご照会ください。

[研究課題名] CDK4/6阻害剤併用放射線治療の安全性に関する遡及的多機関共同研究

[研究機関] 順天堂大学医学部附属静岡病院放射線科

[研究責任者] 川本 晃史

[協力/共同研究機関] 日本放射線腫瘍学研究機構 参加施設

[研究の目的]本研究は、CDK4/6阻害剤併用放射線治療はどのような患者さんで安全に使用出来るかを明らかにすることを目的とします。

[研究の方法・データの利用方法]

●対象となる方々

乳癌の方で、西暦2018年1月1日から西暦2020年12月31日の間に放射線科でCDK4/6阻害剤を併用した放射線治療を受けた方

●利用する情報及び利用方法

- ・西暦2018年1月1日～西暦2020年12月31日のカルテ情報のうち、診断名、年齢、性別、併存疾患、身体所見、検査結果（血液検査、画像検査）、放射線治療情報
- ・上記対象データを専用端末に収集し、匿名化（特定の個人を識別することができない）処理後、セキュリティ対策をした環境で研究機関と共有させていただきます。

[個人情報の取り扱い]

収集する症例情報は、患者様個人を識別することができないように匿名化して扱います（病院ID、お名前削除）。また調査の過程で患者様を特定することはありません。

●研究実施期間：研究実施許可日 ～ 西暦 2023 年 3 月 31 日まで

この研究の対象となる患者さんで、ご自身の情報は利用しないでほしい等のご要望や、研究に関するご質問がございましたら、大変お手数ですが下記のお問い合わせ先までご連絡ください。なお、同意の有無が今後の治療などに影響することはありません。

[問い合わせ先：窓口]

順天堂大学医学部附属静岡病院 放射線科

研究責任者：川本 晃史

〒113-8431東京都文京区本郷3-1-3

☎03-3813-3111（内線）71259（平日9:00～17:00）

[当院の窓口]

機関名 東京都済生会中央病院 放射線治療科

研究責任者：内田伸恵

〒108-0073 東京都港区三田1丁目4番17号

☎03-3451-8211(代表)（平日8:30～17:00）