

IRB番号「2022-GB-062」

研究課題名「進行非小細胞肺癌に対するプラチナ製剤とイピリムマブ+ニボルマブ併用療法における重篤な免疫関連有害事象発症例の検討」

1. 研究の対象

2020年12月から2022年1月の間でプラチナ製剤とイピリムマブ+ニボルマブ併用療法（9LA）を施行された方

2. 研究の目的・方法

CTCAE ver. 5.0における Grade 4以上の重篤な免疫関連有害事象を発症した症例群の臨床的背景を後方視的に検討する。

3. 研究期間

承認日 ～ 2022年12月31日

4. 研究に用いる試料・情報の種類

本研究に用いる下記の試料・情報につきましては、倫理審査委員会の承認を受けた研究計画書に従い、個人が特定されないように適切に匿名化処理を行った上で取り扱っています。

情報：①臨床所見（年齢、性別、PS、喫煙歴、病期、病変部位、既往症、合併症など）②血液所見（治療前・治療1か月後・irAE発症1か月前のCBC、白血球分画、血小板数、CRPなど）③治療日④irAEの発症日、内容・症状、重症度。

試料：血液

お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。
また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

公益財団法人 がん研究会有明病院
〒135-8550東京都江東区有明三丁目8番31号
研究責任者 呼吸器内科 研修登録医 大場 智広
連絡先：電話番号03-3520-0111(代表) FAX番号03-3520-0141