

呉医療センターで診療を受けられる皆様へ

当院では、下記の研究を実施しておりますのでお知らせいたします。
本研究の対象者に該当する可能性のある方で、情報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
問い合わせ先にご連絡ください。

① 該当者	当院にて乳癌と診断され、2022 年 1 月 1 日～2023 年 12 月 31 日に術後補助療法としてアベマシクリブの治療を開始した患者さん			
② 研究課題名	当院で術後補助療法としてアベマシクリブを使用した症例の検討			
③ 実施予定期間	2026 年 6 月 ～ 2026 年 12 月			
④ 実施機関	国立病院機構呉医療センター			
⑤ 研究代表者	氏名	吉山 知幸	所属	呉医療センター 乳腺外科
⑥ 当院の研究責任者	氏名	吉山 知幸	所属	呉医療センター 乳腺外科
⑦ 使用する試料・情報	収集する診療情報は下記の通りです。 年齢、性別、病名、TNM 分類、Stage、病理組織診断、組織型、エストロゲン受容体（ER）、プロゲステロン受容体（PgR）、ヒト上皮成長因子受容体 2（HER2）、Ki-67（乳がん細胞の増殖能を示す指標）、組織学的グレード、治療開始日、治療終了日、手術日、手術術式、薬物療法の投与状況、放射線療法の施行状況、有害事象の発現状況、減量・休薬・中止の状況、再発の有無、再発確認日、再発治療、最終生存確認日など ※上記診療情報は、研究終了後 5 年間もしくは、研究結果の公表後 3 年間のいずれか長い期間まで厳重に保管され、その後適切な方法で破棄されます。 診療情報は当院の研究担当者が情報を取り扱い適切に保管します。			
⑧ 目的	当院において①の期間に術後補助療法としてアベマシクリブを投与した患者さんを対象に、有害事象の発現状況、減量・休薬・中止率、治療継続率および再発状況を後方視的に検討することを目的とします。			
⑨ 方法	①の患者さんの⑦に記載された診療情報を電子カルテより転記し、患者背景、有害事象、治療継続率および転帰について後方視的に検討します。			
⑩倫理審査	倫理審査委員会承認日		2026 年 6 月 19 日	
	院長承認日		2026 年 6 月 19 日	
⑪公表	個人情報保護は保護したうえで、研究成果を学会や医学論文などに発表することがあります。			
⑫プライバシー	本研究では、名前・住所・電話番号等の個人情報は一切使用しません。			
⑬知的財産権	将来、この研究の成果が得られ、知的財産権が生じる可能性もありますが、その権利は研究者もしくは所属する研究機関に帰属します。			
⑭利益相反	本研究では、利害の衝突は一切生じません。			
⑮問い合わせ	連絡先	吉山 知幸	電話	0823-22-3111（代表）
	国立病院機構呉医療センター 乳腺外科			

呉医療センター院長