

生命科学・医学系研究実施のお知らせ

東京慈恵会医科大学倫理委員会の審査を受け、以下の研究を実施しております。

本研究に関する内容の詳細等、お知りになりたい方は下記【問い合わせ先】までご連絡ください。なお、試料・情報が本研究に用いられることについて、研究の対象となる方（もしくは代理人の方）にご了承いただけない場合は研究対象から除外いたしますので、下記【問い合わせ先】までお申し出ください。

| | | | |
|---------------------------|---|--|------------------|
| 【研究課題名】 | 高リスク前立腺癌における高線量率小線源療法(HDR)を含む集学的療法と手術療法の比較 | | |
| 1. 研究の目的と方法 | 本研究は、前立腺癌における集学的治療（高線量率小線源療法+外照射療法+ホルモン療法）と手術治療の比較検討を目的としています。前立腺癌治療の手がかりとなり、予後の改善を目指します。 | | |
| 2. 研究期間 | 倫理委員会承認日～2027年12月31日まで、研究の実施を予定しています。 | | |
| 3. 対象となる方等 | 高リスク前立腺癌の患者さんで、附属病院で2005年1月から2022年8月の間に集学的治療（高線量率小線源療法+外照射療法+ホルモン療法）あるいは手術治療を受けた方 | | |
| 4. 研究に利用する試料・情報について | (1) 試料の種類 | 試料は使用しません。 | |
| | (2) 試料の取得の方法 | 試料は使用しないため、該当しません。 | |
| | (3) 情報の種類 | 患者基本情報(年齢、性別、合併症、BMI)、疾患情報(疾患名、手術名、治療内容)、血液検査結果(肝機能、腎機能、電解質、血算、生化)、画像検査所見(CT、MRI、骨シンチ) | |
| | (4) 情報の取得の方法 | 診療録から診療時のデータを収集します。 | |
| 5. 研究の実施体制 | あなたの試料・情報は、以下の研究者が研究のために利用します。 試料・情報は、(3)の管理責任者が責任をもって、保管・管理します。 | | |
| | (1) 研究責任者 または研究 代表者 | 研究機関名 | 東京慈恵会医科大学 泌尿器科講座 |
| | | 氏名 | 木村高弘 |
| | (2) 当施設の長 | 東京慈恵会医科大学 学長 松藤千弥 | |
| | (3) 試料・情報の管理責任者 | (1)の研究責任者と同じ | |
| (4) 共同で研究を実施する機関とその責任者 | この研究では共同で研究を実施する機関はありません。 | | |
| 6. 試料・情報を他機関とやり取りすることについて | この研究では、外部の機関と試料・情報をやり取りすることはありません。 情報の利用開始日：2022年11月頃～ | | |

| | |
|-----------------|---|
| 【問い合わせ先】 | 機関名：東京慈恵会医科大学 泌尿器科講座 研究責任者：教授 木村 高弘（きむら たかひろ） 窓口担当者：助教 森 啓一郎（もり けいいちろう） 電話番号：03-3433-1111（内線 3561） 対応時間：平日 9:00 ～ 17:00 |
|-----------------|---|

※利用する情報等からは、お名前、住所、電話番号、カルテ番号など、個人を特定できる情報は削除いたします。
研究成果を学会や論文で発表する際も個人が特定できる情報は利用いたしません。