

当院実地臨床におけるパルボシクリブの安全性、有効性の検討

1. 研究の対象

2017年12月15日～2018年3月31日に当院でパルボシクリブ（イブランス®）を処方された方

2. 研究目的・方法

パルボシクリブ（イブランス®）の承認販売後の当院での実地臨床における安全性、有効性について検討する。研究期間は2018年3月～2020年12月とする。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：病歴、抗がん剤やホルモン剤の治療歴、副作用等の発生状況、カルテ番号など

4. 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：

研究責任者

大阪国際がんセンター 腫瘍内科 藤澤 文絵

住所：〒541-8567 大阪市中央区大手前3-1-69

電話：06-6954-1181

以上