

以下、本文-----

当センターにおける非選択的なトリプルネガティブ乳癌に対する BRCA1/2 変異検査および患者背景の解析

1. 研究の対象

2014 年 9 月から 2019 年 1 月までの間、当センターで術後補助療法としての PARP-1 阻害剤の治験参加のために BRCA1/2 変異を検査した方

(上記の方のうち、当センターへの受診予定がない等、ご本人又はご家族に連絡をとることができない方を本情報公開の対象とします。)

2. 研究目的・方法

目的：家族歴の有無を問わず sequential に BRCA1/2 変異検査を行ったデータから日本人トリプルネガティブ乳癌患者における BRCA1/2 変異のリスク因子を解析する。

方法：2014 年 9 月から 2019 年 1 月までの間、当センターで術後補助療法としての PARP-1 阻害剤の治験参加のために家族歴の有無を問わずに BRCA1/2 変異を検査した早期トリプルネガティブ乳癌患者に関して、診療録データを用いて後ろ向きに解析を行う。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：病歴、病理検査結果、BRCA1/2 変異検査結果、カルテ番号など

試料：なし

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、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：06-6945-1181

-----以上