

# EGFR 遺伝子変異陽性肺がん患者におけるミノサイクリン投与が治療効果 や予後に及ぼす影響についての後ろ向き観察研究

## 1. 研究の対象

2009 年 1 月 1 日から 2024 年 12 月 31 日までの間に当院で肺がん治療として EGFR チロシンキナーゼ阻害薬投与を受けた方

## 2. 研究の概要

研究期間：総長の研究実施許可日～2027 年 12 月 31 日

研究目的：EGFR チロシンキナーゼ阻害薬の副作用対策として投与されることがあるミノマイシン（一般名 ミノサイクリン）の効果を明らかにすることです。

研究方法：研究対象者の方の診療録を後ろ向きに調査し、ミノマイシン投与の有無を検討し、背景因子、検査所見、予後なども評価します。病理組織標本の免疫染色を株式会社モルフォテクノロジーへ委託して行います。

## 3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：カルテ番号、生年月日、病理検体番号、病歴、ミノマイシン投与の有無、血液検査 等

試料：過去に診断のために採取した組織等

## 4. 外部への試料・情報の提供

株式会社モルフォテクノロジーへの試料・情報の提供は、未染色スライド標本、及び匿名化された研究用の識別コードのみ送付し、対応表は、当センターの研究責任者が保管・管理します。

## 5. 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。

大阪国際がんセンター 研究所 がん免疫療法開発部

研究責任者 岩堀幸太

住所：〒541-8567 大阪府中央区大手前3-1-69

電話：06-6945-1181

-----以上