

進行再発胃癌の post progression survival 解析

1. 研究の対象

2013年1月1日から2021年12月31日に当院で胃癌抗がん剤治療を受けられた方

2. 研究目的・方法

胃癌抗がん剤1次治療増悪後の予後因子を検討する。

当院で抗がん剤治療を施行した症例を対象として、予後解析を行い、独立予後因子を抽出する。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

1) 主要評価項目／1次治療増悪後生存日数、1次治療増悪後生存率、独立予後因子

2) 副次的評価項目／背景因子、治療関連因子、病理学的因子、栄養学的指標の予後への影響

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：

京都中部総合医療センター 患者相談係

研究責任者：

京都中部総合医療センター 外科 長田寛之

-----以上