

2019年1月1日～2023年6月30日の間に  
MSI-Highを有する子宮体部悪性腫瘍に対して  
当院でキイトルーダの投与をうけられた方へ  
研究実施のお知らせ

【研究課題名】

Pembrolizumabを投与したMSI-Highを有する子宮体部悪性腫瘍症例の検討

【研究の概要】

MSI-Highを有する子宮体部悪性腫瘍の患者さんにキイトルーダを投与する治療法が承認され、約3.5年間経過します。十分な臨床試験を経て、MSI検査結果に基づくこの治療方針は確立されています。しかし、実際に検査や治療を行い、その経過をみて私たちが気づくことも多いです。今回、当院でMSI検査を受けた患者さんの治療経過を調べるために、本研究が計画されました。

【研究の意義】

当院における子宮体部悪性腫瘍診療の向上に役立っています。

【目的】

キイトルーダの投与を受けたMSI-Highを有する子宮体部悪性腫瘍の患者さんの治療経過を後方視的に検討します。

【方法】

当院でキイトルーダの投与を受けたMSI-Highを有する子宮体部悪性腫瘍の患者さん約10例を対象として、治療経過中の効果や副作用などを診療録（カルテ）を用いて調査を行います。  
情報の利用を開始する予定日は2023年9月1日です。

【研究期間】

承認日～2025年3月31日

【個人情報保護に関する配慮】

閲覧する診療録には個人情報が含まれますが、患者さん個人が特定されない方法で情報を収集します。具体的には、対象となる患者さんには当院のカルテ番号が割り当てられていますが、その番号とは全く異なる本研究用の識別番号を用いて管理し、個人情報が院外に出ることはありません。

本研究に関してお聞きになりたいことがあれば、あるいは本研究への参加に同意しない場合は次の連絡先まで連絡してください。

連絡先

791-0280 愛媛県松山市南梅本町甲160

独立行政法人国立病院機構四国がんセンター 婦人科 大亀真一

TEL 089-999-1111 FAX 089-999-1100