

作成日：2024年8月1日 第1.0版

高齢者非小細胞肺癌患者に対する低用量カルボプラチンを用いた化学放射線療法（daily CBDCA+RT）とカルボプラチン+パクリタキセルを用いた化学放射線療法（weekly CBDCA+PTX+RT）の有効性及び安全性に関する後方視的研究

1. 研究の対象

2018年8月～2023年6月に国立がん研究センター東病院で肺癌に対し、カルボプラチンまたはカルボプラチン+パクリタキセルの化学放射線療法を受けられた75歳以上の方

2. 研究目的・方法

研究目的：75歳以上の方のカルボプラチンまたはカルボプラチン+パクリタキセルの化学放射線療法の治療効果および有害事象の実態を明らかとすることです。

研究方法：研究対象者の診療録から治療歴などの診療情報を抽出し、解析を行います。

研究実施期間：研究許可日～2026年3月31日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：患者さんの基本情報（年齢、性別、既往歴等）、治療歴、副作用等の発生状況等
試料：なし

4. 外部への試料・情報の提供

他機関への情報の提供はありません。

5. 研究組織・研究責任者

(研究責任者)

国立がん研究センター東病院 薬剤部 原田 まなみ

(研究者所属・氏名)

国立がん研究センター東病院 薬剤部 外来化学療法主任 川澄 賢司

国立がん研究センター東病院 呼吸器内科 科長 後藤 功一

国立がん研究センター東病院 呼吸器内科 医長 葉 清隆、松本 慎吾、善家 義貴

国立がん研究センター東病院 呼吸器内科 医員 泉 大樹、酒井 徹也、梅村 茂樹、

杉山 栄里、宇田川 響、田中 悠

国立がん研究センター東病院 放射線治療科 医員 中村 匡希

6. 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：
〒277-8577 千葉県柏市柏の葉 6-5-1
国立がん研究センター東病院 薬剤部 原田 まなみ
TEL 04-7133-1111