

項目	説明	
試料・情報の利 用目的 及び 利用方法	研究課題名	成人フィラデルフィア染色体陰性 precursor B 細胞性急性リンパ性白血病に対する多剤併用化学療法による第 相臨床試験 (JALSG Ph(-)B-ALL213) 登録症例を対象とした観察研究
	研究目的	成人フィラデルフィア染色体陰性 B 細胞性急性リンパ性白血病に対する多剤併用化学療法による第 相臨床試験 (JALSG Ph(-)B-ALL213) は成人の初発未治療フィラデルフィア染色体 (Ph) 陰性 B 細胞性急性リンパ性白血病 (B-ALL) 患者さんを対象として、L-asparaginase およびステロイドを増量した小児プロトコール様レジメンの安全性と有効性を評価するとともに、ステロイド反応性の予後に及ぼす影響を明らかにする介入研究です。主要評価項目は 3 年無イベント生存率です。この研究は 2019 年 3 月 31 日に終了していますが、設定されていた主要および副次評価項目がまだ解析されていません。本研究 (JALSG Ph(-)B-ALL213-CS) は JALSG Ph(-)B-ALL213 登録患者さんを対照としてこれらの評価項目を解析する観察研究です。
	研究対象者	成人急性リンパ性白血病の患者さんのうち、すでに上記研究に登録されている患者さんを対象とします。
	研究期間	西 暦 2020 年 2 月 13 日 ~ 西 暦 2024 年 3 月 31 日
利用する試料・情報の項目 (チェック [X] が入った項目を利用します)	<input type="checkbox"/> 血液 <input type="checkbox"/> だ液 <input checked="" type="checkbox"/> 臨床検査データ <input type="checkbox"/> 病理組織 <input type="checkbox"/> 排泄物 (尿・便) <input type="checkbox"/> その他 (記載して下さい) <input type="checkbox"/> 毛髪 <input checked="" type="checkbox"/> 診療記録	
試料・情報の 管理について の責任者	当センター 研究責任者	血液内科部長 金森平和
試料・ 情報を 利用す る者の 範囲	当センターでの実施診療科/部局等	血液内科
	共同研究の場合、共同研究機関および各施設での研究責任者	研究責任者：日本大学医学部附属板橋病院 血液膠原病内科 八田善弘 共同研究機関：特定非営利活動法人 成人白血病治療共同研究機構 (JALSG) に所属している 221 施設および担当診療科責任者