項目		 説明
試料・情報	研究課題名	当院のカピバセルチブ使用例の効果と副作用の検討
の利用目的	研究対象者	2024 年 7 月 1 日から 2025 年 6 月 30 日までの間に、当院で保険診療下でカピバセルチブ
及び		 (商品名トルカプ錠)が処方された乳がんの患者さん
利用方法	研究目的	進行再発ホルモン受容体陽性、HER2 陰性患者さんに対して 2024 年 7 月 1 日から 2025 年
		 6月30日までの間に、当院において保険診療下でカピバセルチブ(商品名トルカプ錠)が
		 処方された乳がんの患者さんを研究対象者とする。2024年7月1日以降、当院で保険診療
		 下で AKT 阻害剤(細胞増殖や生存に関わり、がん細胞の増殖や転移を促進する働きがある
		 AKT というタンパク質の働きを抑制する薬剤)であるカピバセルチブがフルベストラント
		 との併用で使えるようになった。治験では2次治療で使用されたが、実臨床でも2剤以上
		 のホルモン剤既治療症例やフルベストラント既治療症例にも使用されている。実臨床下で
		の効果、副作用を後ろ向きに調べて検討する。
	研究方法	カピバセルチブを処方された乳がん患者さんの電子カルテデータを取得する。具体的なデー
		 タ項目は、処方人数・年齢・効果・副作用等である。処方人数に対し、効果・副作用・それ
		ぞれの比率を後ろ向きに検討する。
	個人情報保護	対象となる患者さんの診療情報には個人情報が含まれますが、氏名や住所などの情報を削
		り、容易に個人を特定できないように研究用の番号(識別コード)で管理します。個人と識
		別コードを照合できるようにする対応表を作成しますが、パスワードロックや鍵をかけて厳
		重に保管し、院外へ提供することはありません。
	研究期間	西暦 2 0 2 5 年 7 月 1 8 日 ~ 西暦 2 0 2 6 年 3 月 3 1 日
	利用又は提供を 開始する時期	[<u>✔</u>]総長が研究実施を許可した日 []西暦 年 月 日頃(研究の進捗によって前後いたします)
 利用する試		[]血漿、[]血清、[]全血、[]末梢血から抽出した DNA、
料・情報の		[]病理検体(具体的に記載:)、
項目(チェッ		[]尿、[]糞便、[]唾液、[]胸水、[]腹水、[]脳脊髄液、
ク[X]が入っ		[]毛髪、[]その他(具体的に記載:)
た項目を利	│ [√]情報:	<u></u> ,
用します)	[<u>•</u>]113 11X•	歴、[✓]併存疾患、[]外来日・入院日・退院日、[✓]臨床検査値、[✓]放射線診断や超音波検
		査、内視鏡検査等の画像データ、[√]臨床所見・経過(予後追跡データを含む)、[√] ゲノム
		データ、[]看護記録、[]その他(具体的に記載:)
 試料・情報	当センター研究	
な.利田士で	責任者	乳腺外科 山下年成
	共同研究機関およ び責任者	なし
	その他の機関	なし
 試料・情報の利用停止および		 施設名・所属・氏名・連絡先
		神奈川県立がんセンター 乳腺外科 山下年成
		神奈川県立がんセンター 代表電話 045-520-2222
		利用停止のお申し出は 2025 年 10 月 30 日までにお願いいたします
		ただし、お申し出いただいた時にすでにデータが固定され、研究成果が論文などで公表されていた場合には、
		患者さんのデータを廃棄できない場合があります
1		