

項目		説明
試料・情報の利 用目的 及び 利用方法	研究課題名	実臨床における Trastuzumab Deruxtecan の治療成績
	研究目的	抗 HER2 抗体薬物複合体である Trastuzumab Deruxtecan (T-Dxd) は、日韓で行われた HER2 陽性胃癌 3 次治療以降における第 II 相試験の結果をもとに 2020 年 9 月に本邦で承認されました。日本胃癌学会から HER2 陽性例に対する 3 次治療の推奨レジメンとされていますが、実臨床での治療成績についての報告は少ないです。当院での治療成績の検討を目的として研究を行います。
	研究対象者	2020 年 7 月から 2021 年 3 月までに HER2 陽性切除不能進行・再発胃癌（食道胃接合部癌含む）と診断され、当院で T-Dxd 療法を施行した患者さん。
	研究期間	西暦 2021 年 7 月 19 日 ~ 西暦 2022 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	金田 義弘
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	消化器内科消化管
	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	共同研究ではない