

(研究機関の名称：広島市立広島市民病院)

## 現在、当院薬剤部で実施している研究へご協力をお願い

### 1. 研究課題名

EGFR-TKI 治療歴が後治療における有害事象発現に及ぼす影響

### 2. 対象となる方

2019年1月1日～2025年3月31日に非小細胞肺癌に対してカルボプラチン（CBDCA）+ペメトレキセド（PEM）療法を実施された患者さん

### 3. 研究の目的

上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害薬（EGFR-TKI）による前治療歴がある場合とない場合で、カルボプラチン+ペメトレキセド療法を行った際に有害事象の発現率に差があるのかを評価します。

### 4. 研究期間

2025年6月（倫理審査委員会承認後）～2027年3月31日（予定）

### 5. 研究に使用する情報の種類

診療情報等：診断名、生年月日、性別、入院日、既往歴、抗がん剤治療  
の治療歴、副作用等の発生状況、白血球数や好中球数などの検査データ 等

### 6. 研究組織

当院のみでの研究になります。

### 7. 研究責任者

広島市民病院機構広島市民病院 薬剤部 福田 智志

### 8. お問い合わせ先

この研究は、広島市立広島市民病院倫理審査委員会の承認を得て実施しています。

この研究に使用する情報は匿名化処理を行い、患者さんを特定できないようにしたうえで使用します。

また、患者さんを特定できないようにしたうえで、学会や論文で発表する予定です。

この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ください。

また、情報をこの研究に使用さ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すので、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：

〒730-8518 広島市中区基町7番33号

電話 (082) 221-2291 (代表)

広島市立広島市民病院薬剤部 福田 智志