

下記臨床研究は「東海大学医学部臨床研究審査委員会」の承認および研究機関の長の許可を得て実施しています。当該試料・診療情報等の使用については、研究計画書に従って匿名化処理が行われており、研究対象者の氏名や住所等が特定できないよう安全管理措置を講じた取り扱いを厳守しています。

本研究に関する詳しい情報をご希望でしたら問い合わせ担当者まで直接ご連絡ください。また、本研究の成果は学会や論文等で公表される可能性があります。個人が特定される情報は一切公開しません。

本研究の研究対象者に該当すると思われる方又はその代理人の方の中で試料・診療情報等が使用されることについてご了承頂けない場合は、下記お問い合わせ先までご連絡ください。研究対象から除外させていただきます。但し、そのお申出は研究成果の公表前までの受付となりますのでご了承願います。なお、同意の有無が今後の治療等に影響することはありません。

## 腎細胞がんにおけるカボザンチニブの尿蛋白発現に関わるリスク因子解析に関する研究

### 1. 研究の対象

2020年5月1日から2023年12月31日までの間に、当院の腎泌尿器科で腎細胞がんの治療としてカボザンチニブ（カボメティクス®）による投与を受けられた方

### 2. 研究実施期間

（機関の長の許可日）から2025年3月31日まで

### 3. 研究目的・方法

目的：下記の試料・診療情報等を利用し、カボザンチニブの内服による尿蛋白発現に関わるリスク因子について解明することを目的とした研究を実施するため、当院においてカボザンチニブの投与を受けられた方で、研究者が診療情報をもとに腎細胞がん患者のデータを選び、患者背景に関する分析を行い、蛋白尿の出現するリスク因子について調べます。

方法：この研究に使用する試料・情報として、すでに保存されている項目4に記載する検体等を使用させていただきますが、氏名、生年月日などのあなたを直ちに特定できる情報は削除し使用します。また、あなたの情報が漏洩しないようプライバシーの保護には細心の注意を払います。

#### 4. 研究に用いる試料・情報の種類

- ・試料：該当なし
- ・情報：診断名、年齢、性別、身体所見、検査結果（血液検査、尿検査）、併用薬、放射線治療歴、腎臓摘出歴、投与量、全身状態

#### 5. 情報の提供先・提供方法

他施設への提供なし。

#### 6. 利益相反に関する事項

この研究は、特定企業等からの資金提供はないため開示すべき利益相反はありません。

#### 7. お問い合わせ先

東海大学医学部付属病院 （電話：代表 0463-93-1121 内線：6046）

研究責任者                      薬剤部薬剤科                      廣原 成

問い合わせ担当者              薬剤部薬剤科                      廣原 成