

1. 課題名

ACHIEVE Trial 付随研究：StageⅢ結腸癌治癒切除例に対する術後補助化学療法としての mFOLFOX 療法または XELOX 療法における 5-FU 系抗がん剤およびオキサリプラチンの至適投与期間に関するランダム化第Ⅲ相比較臨床試験－付随研究－

2. 担当科 申請者

外科 橋本 洋右

3. 研究期間

2012 年 8 月から 2021 年 7 月

4. 目的

L-OHP (オキサリプラチン) の特徴的な有害事象 (アレルギー反応/アナフィラキシー、末梢神経症状等) と相関する日本人における遺伝子多型をゲノム薬理学研究の手法を用いて探索・同定することを目的とする。さらに、予後因子の探索も同時に行う。

対象患者：ACHIEVE Trial 試験登録者のうち、本試験に同意された方

5. 利用又は提供する試料・情報、提供方法

試料・情報：患者情報、血液、検査データ

提供方法：電子的配信

6. 研究代表者

大阪大学大学院医学系研究科 消化器外科 森 正樹

財団法人 がん集学的治療研究財団 大津 敦

7. 個人情報管理者

京都大学大学院医学研究科 ゲノム医学センター 石田 光枝

8. 倫理委員会

本研究の実施については平成 24 年 11 月 1 日に当院医療倫理審査委員会にて承認された。

<当施設の研究責任者 (相談窓口) >

所 属： 外科・消化器外科

研究責任医師： 橋本 洋右

電 話 番 号： 0 5 4 - 2 5 3 - 3 1 2 5 (代表)

<研究に関する資料の入手や閲覧・問い合わせ>

相 談 窓 口： 臨床試験管理センター

電 話 番 号： 0 5 4 - 2 5 3 - 3 1 2 5 (代表)

F A X： 0 5 4 - 2 5 3 - 8 2 0 6