

九州医療センターで非小細胞肺癌に対して マルチプレックス遺伝子検査を受けられた皆様へ

当院では、下記の研究を実施しておりますのでお知らせいたします。
本研究の対象者に該当する可能性のある方で、情報を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の連絡先へお問い合わせ下さい。

(Ver.1.0) 2025年08月15日

①対象者	非小細胞肺癌（切除及び根治照射不能Ⅲ期、Ⅳ期もしくは術後再発）と診断され、2021年1月1日から2024年12月31日までの期間で進行・再発としての1次治療開始前にマルチプレックス遺伝子検査を保険診療下で行った患者さん。			
②研究課題名	非小細胞肺癌に対するマルチプレックス遺伝子検査の実態調査研究（TORG2543）			
③実施予定期間	当院倫理審査委員会承認日 ～ 2026年6月			
④実施機関	九州医療センター、北海道がんセンター他全国30医療機関			
⑤研究代表者	氏名	水柿秀紀	所属	北海道がんセンター 呼吸器内科
⑥当院の研究代表者	氏名	松尾規和	所属	九州医療センター 呼吸器内科
⑦使用する検体・データ	診療データ（これらのデータは今後二次利用する可能性があります。その場合は、改めて倫理審査委員会の承認を得て行います。）			
⑧目的	進行・再発非小細胞肺癌に対して実地臨床でマルチプレックス遺伝子検査（複数の遺伝子を同時に診断する検査）を実施した患者さんを対象に、遺伝子変異/転座の陽性頻度と陽性者の患者背景、各種分子標的治療薬等の投与状況、及び治療効果に関するデータを収集し、実態を調査することを目的としています。			
⑨方法	カルテ上の情報を収集し、解析を行います。新たに検査はおこないません。 ① 患者背景に関する情報 ・生年月・性別（男、女）・ECOG Performance status（0、1、2、3、4） ・組織型・病期・喫煙歴・間質性肺疾患の合併 ② 腫瘍因子 ・生検方法・生検実施日・検体の種類・生検臓器・免疫染色: PD-L1 TPS ・マルチプレックス遺伝子検査、結果判明日・遺伝子変異/転座結果 ・CGP 検査の実施、CGP 検査結果 ③ 治療 ・薬物治療の実施状況の確認 ④ 治療詳細 ・治療ライン・治療レジメン・治療開始日・最良総合効果・増悪日もしくは最終無増悪確認日・最終投与日もしくは最終継続確認日・増悪の有無・治療中止の有無・中止理由・減量の有無/中止・有害事象			

他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項、本研究のノウハウやアイデアに関する情報は公開できませんのでご了承下さい。

九州医療センター
病院長

	⑤ 生存に関わる因子			
	<ul style="list-style-type: none"> ・死亡日もしくは最終生存確認日 ・死亡の有無等 			
⑩倫理審査	倫理審査委員会承認日	2025年	8月	27日
⑪公表	研究成果は学会や医学論文などに発表されることがあります。			
⑫プライバシー	本研究では、名前・住所・電話番号等の個人情報は使用しません。			
⑬知的財産権	知的財産に関する権利（特許権等）は、NPO 法人胸部腫瘍臨床研究機構(TORG)と資金提供等を行い本研究に参加する製薬会社等に属します。			
⑭資金源	本研究は資金提供等を行う製薬企業との契約に基づき、TORG が資金提供を受けて、研究代表医師及び研究事務局が主体となって実施されます。			
⑮利益相反 (COI)	研究ならびに組織体制の客観性・公平性が損なわれるという印象を社会に与えることを最小化することを目的として、研究代表医師、研究事務局の COI について管理を行い、TORG ホームページ (https://www.torg.or.jp/) にて公開します。			
⑯資料の参照	研究計画書や研究に関する資料など本研究について詳しく知りたい場合は、担当医または下記問い合わせまでご連絡ください。			
⑰問い合わせ	連絡先	九州医療センター 呼吸器センター	電話	092-852-0700(代)
	事務局にて、お問い合わせ内容をお伺いいたします。 後日、あらためて研究者より直接回答いたします。			
⑱情報の利用をご了解いただけない場合	2025年12月31日までに上記にご連絡ください。 ご連絡がなかった場合、ご了承いただいたものといたします。ご了解されない場合でも不利益を受けることはありません。なお、すでに解析に使用された情報は研究データから情報を削除できない場合がございますので、ご了承ください。			

他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項、本研究のノウハウやアイデアに関する情報は公開できませんのでご了承下さい。