

## 臨床研究に関する情報公開（一般向け）

### 「子宮体癌Ⅲ期患者における術前 ALBI score を用いた

### 予後予測に関する検討：多機関共同観察研究」へご協力をお願い

—2014年1月1日～2021年12月31日までに  
当科において子宮体がんの治療を受けられた方へ—

研究機関名：三重大学医学部附属病院

研究責任者：三重大学大学院医学系研究科 産科婦人科学 近藤 英司

研究分担者：三重大学医学部附属病院 臨床研究開発センター 松本 剛史

三重大学医学部附属病院 高度生殖医療センター 小高紗季

三重大学医学部附属病院 周産母子センター 奥村亜純

三重大学医学部附属病院 産科婦人科 岡本幸太

三重大学医学部附属病院 産科婦人科 金田倫子

三重大学大学院医学系研究科 産科婦人科学 吉田健太

個人情報管理者：三重大学医学部附属病院 臨床研究開発センター 松本 剛史

#### 1. 研究の概要

##### 1) 研究の意義：

肝予備能評価において ALBI score  $\{\log_{10} \text{T-Bil} (\mu\text{mol/L}) \times 0.66 + \text{Albumin} (\text{g/L}) \times -0.0852\}$  が新しく簡便な評価方法として報告されています。胃がんや大腸がんでは術前 ALBI score が予後予測因子として有用であるとの報告もあります。

子宮体癌Ⅲ期で術前 ALBI score を用いて予後予測できるかどうかを検討します。

2) 研究の目的：子宮体癌Ⅲ期の方の予後を術前に予測し、適切な治療法を検討することができます。

#### 2. 研究の方法

1) 研究対象者：2014年1月1日～2021年12月31日までに当科において子宮体癌Ⅲ期で手術療法を受けられた患者様

2) 研究期間：許可日より2028年12月31日まで

3) 研究方法：2014年1月～2021年12月に三重大学医学部附属病院産科婦人科および共同研究機関で子宮体癌と診断され、手術療法を受けた患者さんにおいて、診療録から手術前の ALBI score を算出し、その方の予後や患者背景を調査する観察研究です。

4) 使用する試料の項目：該当はありません。

5) 使用する情報の項目：

①臨床所見（手術時年齢・身長・体重・ Performance Status・併存疾患、既往歴に関する情報、臨床病期）

②血液所見（TP、AST、ALT、Alb、総ビリルビン、BUN、クレアチニン、白血球数、好中球数、リンパ球数、血小板数、腫瘍マーカー）

③病理学的所見（組織型、免疫組織学的所見、脈管侵襲の有無、筋層浸潤の深さ、腫瘍径、リンパ節転移個数、リンパ節転移部位）

④初回手術内容、術後治療内容(化学療法のレジメン、施行サイクル数、副作用発現、放射線照射内容)

⑤再発時期・予後

6) 利用又は提供を開始する予定日：許可日

7) 情報の保存：

研究対象者の個人情報（個人情報）を特定できないように加工を行い、その個人情報を復元できる情報（いわゆる対応表）は個人情報管理者が保管します。個人情報を特定できないように加工した情報は電子情報として保存します。この研究で得られたデータは適切に保管し、研究終了後5年または研究発表後5年のいずれか遅い日まで保管した後、個人情報が特定できないまま廃棄します。

また、保管される既存試料・情報を新たな研究に利用する場合は、新たな研究の研究計画書等を倫理審査委員会に付議し、承認されてから利用します。また、その際は情報公開文書を作成し、当院のホームページ「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する情報公開」(<https://mie.bvits.com/rinri/publish.aspx>)で公開したうえで、研究対象者が研究参加を拒否する機会を保障します。他機関の研究者に既存試料・情報を提供する場合は、対応表は提供せず、個人の識別ができないよう措置を行います。提供先が外国の研究機関や外国企業の場合には、その国でのプライバシー保護規定が定められていることを確認した上で、患者さん個人を特定できる情報を含まない形にして提供します。

また、近年、データの正確性を見るために、論文の出版社からデータの提出を求められることがあります。また、全世界の研究者が、論文のデータにアクセスできるようにし、研究を行うことがあります（データシェアリングといいます。）。両者とも、個人を特定できなくした情報しか提供しませんので、これにより個人を特定されることはありません。

8) 情報の保護：

研究に関わる関係者は、研究対象者の個人情報保護について、適用される法令、条例を遵守します。また、関係者は、研究対象者の個人情報およびプライバシー保護に最大限の努力を払い、本研究を行う上で知り得た個人情報を漏らすことはありません。試料・情報の管理の責任者は研究責任者です。

9) 倫理審査：

三重大学医学部附属病院または医学部・医学系研究科内で行われる全ての臨床研究は、研究に参加され

る方の人権や安全性の保護および科学性について問題がないかを三重大学医学部附属病院 医学系研究倫理審査委員会で審査され、その意見をもとに病院長または研究科長が許可したのみ実施されます。本研究は、三重大学医学部附属病院 医学系研究倫理審査委員会において審査を受け、病院長または研究科長の許可を得ております。

10) 研究資金源及び利益相反：

本研究では三重大学運営費交付金を使用します。本研究の結果および結果の解釈に影響を及ぼすような利益相反はありません。また、本研究を行うことによって研究に参加いただいた方々の権利・利益を損ねることはありません。

11) 研究計画書および個人情報の開示：

あなたのご希望があれば、個人情報の保護や研究の独創性の確保に支障がない範囲内で、この研究計画の資料等を閲覧または入手することができますので、お申し出ください。また、この研究における個人情報の開示は、あなたが希望される場合にのみ行います。あなたの同意により、ご家族等（父母、配偶者、成人の子又は兄弟姉妹等、後見人、保佐人）を交えてお知らせすることもできます。内容についてお分かりになりにくい点がありましたら、遠慮なく担当者にお尋ねください。この研究はあなたのデータを個人情報とわからない形にして、学会や論文で発表しますので、ご了解ください。この研究に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。

12) 研究への使用を希望されない場合：

あなたの試料・情報が研究に使用されることについてご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申し出ください。この場合も診療など病院サービスにおいて患者の皆様の不利益が生じることはありません。あなたが研究を拒否された場合、これまで取得したデータは全て削除します。ただし、解析中もしくは論文執筆中のデータ、また、既に学会や論文で発表されたデータについては、削除できないことがありますことをご了承ください。拒否される場合は、お早めにご連絡をお願い致します。

13) 代表研究機関および共同研究機関

代表研究機関名・研究代表者：三重大学医学部附属病院 近藤英司

共同研究機関名・研究責任者：伊勢赤十字病院 奥川利治、  
三重県立総合医療センター 河村卓弥、  
市立四日市病院 長尾賢治、  
桑名市総合医療センター 前田佳紀

<問い合わせ・連絡先>

担当者：三重大学医学部附属病院 臨床研究開発センター/産科婦人科 松本剛史

電話：059-232-1111（平日：9時30分～17時00分）