

WJOG6611LTR「未治療 III B/IV 期非小細胞肺癌に対するカルボプラチン/TS-1 併用療法とカルボプラチン/パクリタキセル併用療法の無作為化比較第 III 相臨床試験～LETS study～におけるバイオマーカー研究」に関係する患者様ならびにご家族様へ

「未治療 III B/IV 期非小細胞肺癌に対するカルボプラチン/TS-1 併用療法とカルボプラチン/パクリタキセル併用療法の無作為化比較第 III 相臨床試験～LETS study～」にご参加いただいた患者様の検体を使用し、がん組織の遺伝子やたんぱく質の違いから、治療効果や副作用を予測し、よりよい治療法を探索することを目的にバイオマーカー研究を行います。

対象となる患者様

2006 年から 2008 年の間に「未治療 III B/IV 期非小細胞肺癌に対するカルボプラチン/TS-1 併用療法とカルボプラチン/パクリタキセル併用療法の無作為化比較第 III 相臨床試験～LETS study～」にご参加いただいた患者様。

あらたな検査などのご負担をおかけすることはありません。

この研究では、以前病理診断に用いられた組織検体の一部を使わせていただき、新たに検体を採取させていただくことはありません。組織検体中のがん組織の変化（遺伝子やたんぱく質の変化）から、治療効果や予後を予測するための情報を調べます。

患者様、ご家族様へご迷惑をおかけすることはありません。

個人情報厳重に守られます。お名前、生年月日など患者さまを特定できる情報が外部に出ることはありません。

ご不明な点がございましたら、本研究の施設責任者にお問い合わせください。

施設責任者

所属：近畿中央胸部疾患センター 臨床研究センター 肺がん研究部

責任医師名： 安宅 信二

TEL： 072-252-3021(代表)

なおこの研究は病院外の学識経験者、専門家の方を含んだ当院の臨床試験審査委員会における厳正な審査・承認を受けて実施しております。