

近畿中央呼吸器センターを受診される患者さまへ

当院では院長の許可と倫理審査委員会の審査を受けて下記の研究を実施しており、第 15 回日本臨床腫瘍薬学会学術大会で公表予定となっています。

研究題目

当院におけるタルラタマブ投与患者による副作用の実態調査

【研究目的】

タルラタマブ（イムデトラ®）は 2025 年 4 月に発売されたデルタ様リガンド 3（DLL3）を標的とする、がん化学療法後に増悪した小細胞肺癌に対する治療薬である。

治療効果が期待される一方で、安全性に関しては実臨床における十分なデータが蓄積されていない。そのため当院においてタルラタマブ投与患者の副作用発現状況を把握し安全性を検討しました。

【研究方法と期間】

対象：2025 年 4 月 1 日～2025 年 8 月 31 日に当院でタルラタマブを初回投与した小細胞肺癌患者。

研究期間：申請承認後～2026 年 3 月 31 日

研究方法：電子カルテの診療記録等で後ろ向きに調査を行う。

【利益相反】

本研究に利益相反はありません。

【利用する情報】

電子カルテより、既往歴や副作用の発現状況、処方薬などの情報を使用する。

【個人情報の取扱いについて】

患者さまの氏名や住所などの個人を特定できる個人情報は使用しません。

本研究に同意されない患者さまやご不明な点のある患者さまは下記の問い合わせ先にご連絡ください。なお、同意されない場合でも患者さまが診療上不利益を受けることはありません。同意されない場合、情報は使用しないようにしますが、データ解析や発表ののちのお申し出には、申し訳ありませんが対応できません。

【本研究の問い合わせ先】

大阪府堺市北区長曽根町 1180 近畿中央呼吸器センター 薬剤部 篠原 莉奈

電話番号：072-252-3021（代表） FAX：072-250-1477（代表）