

「前立腺がん患者の診断時背景因子と初期治療および治療経過に関する実態調査研究」にご協力いただいている患者さんへ

本研究で得られた情報を利用し、下記の研究を実施する事となりましたので、お知らせいたします。

研究課題名	Assessment of clinical effectiveness and patient background among patients with hormone sensitive prostate cancer (HSPC) treated with primary androgen deprivation therapy (PADT) ホルモン感受性前立腺癌 (HSPC) 患者における一次アンドロゲン除去療法 (PADT) の臨床的な有効性と患者背景に関する調査
研究目的	・一次アンドロゲン除去療法で使用された薬剤の有効性を調査する ・一次アンドロゲン除去療法の使用された薬剤別患者背景を調査する
研究実施期間	2018年12月~2019年5月 (予定) *2016年1月~2018年12月に本研究で得られた情報を利用し、実施予定です
共同研究機関	アステラス製薬株式会社

なお、この研究では、患者さんのお名前等の個人情報は一切わからないように登録番号で管理された情報のみを利用しますので、プライバシーは守られています。

また、この研究を実施することによる患者さんへの新たな負担は一切ありませんことを申し添えます。

この研究につきましてご質問等ありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。

以上

前立腺がん患者の診断時背景因子と初期治療および治療経過に関する実態調査研究

研究事務局 (担当: 河原、中野)

東京都目黒区駒場 4-6-1

東京大学 先端科学技術研究センター4号館6階 赤座研究室

「前立腺がん患者の診断時背景因子と初期治療および治療経過に関する実態調査研究」プロジェクト

TEL: 03-5452-5347 対応可能時間 平日 9時~16時

FAX: 03-5452-5343 E-mail: jcap-npo@j-cap.jp

