

切除不能又は再発転移再発乳がんにおけるトラスツズマブ デルクステカン治療に関連するバイオマーカーを探索するトランスレーショナル研究

当院では、下記の研究を行います。研究目的や研究方法は以下の通りです。この掲示などによるお知らせの後、臨床情報の研究使用を許可しない旨のご連絡がない場合においては、ご同意をいただいたものとして研究に対して試料・情報が提供されます。この研究に試料・情報の提供を希望されない場合、また、研究に関するご質問は問い合わせ先へ電話にてご連絡ください。

<p>1. 研究課題名</p> <p>切除不能又は再発転移再発乳がんにおけるトラスツズマブ デルクステカン治療に関連するバイオマーカーを探索するトランスレーショナル研究</p> <p>Examination of biomarkers for progression or long-term response in trastuzumab deruxtecan (EXPLORE study)</p>																																	
<p>2. 研究の対象について</p> <p>2024年9月30日以前に、以下の条件すべてに当てはまる方</p> <p>1) HER2 陽性、あるいは HER2 低発現の乳がんと診断された方</p> <p>2) 切除不能又は再発乳がんの 2~4 次治療としてトラスツズマブデルクステカン（以下 T-DXd）治療を受けられた方</p> <p>3) 切除不能又は再発時に腫瘍組織を採取した時の年齢が 18 歳以上の方</p> <p>4) T-DXd 治療の結果（治療期間，奏効）が下の表の条件のいずれかに当てはまる方</p> <p>5) 切除不能又は再発の診断時，あるいはそれ以降で，T-DXd 治療の前に採取された腫瘍組織検体が施設に保存されている方。ただし，条件 2 については T-DXd 治療の後に採取した腫瘍組織検体のみが施設に保存されている方も対象となります</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">治療期間 奏効</th> <th colspan="3">HER2 陽性乳癌</th> <th colspan="3">HER2 低発現乳癌</th> </tr> <tr> <th>2 次治療</th> <th>3 次治療</th> <th>4 次治療</th> <th>2 次治療</th> <th>3 次治療</th> <th>4 次治療</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>条件 1</td> <td>9 か月未満</td> <td>6 か月未満</td> <td>6 か月未満</td> <td>4 か月未満</td> <td>4 か月未満</td> <td>4 か月未満</td> </tr> <tr> <td>条件 2</td> <td>20 か月超 または 完全奏効</td> <td>11 か月超 または 完全奏効</td> <td>11 か月超 または 完全奏効</td> <td>10 か月超 または 完全奏効</td> <td>10 か月超 または 完全奏効</td> <td>10 か月超 または 完全奏効</td> </tr> </tbody> </table>							治療期間 奏効	HER2 陽性乳癌			HER2 低発現乳癌			2 次治療	3 次治療	4 次治療	2 次治療	3 次治療	4 次治療	条件 1	9 か月未満	6 か月未満	6 か月未満	4 か月未満	4 か月未満	4 か月未満	条件 2	20 か月超 または 完全奏効	11 か月超 または 完全奏効	11 か月超 または 完全奏効	10 か月超 または 完全奏効	10 か月超 または 完全奏効	10 か月超 または 完全奏効
治療期間 奏効	HER2 陽性乳癌			HER2 低発現乳癌																													
	2 次治療	3 次治療	4 次治療	2 次治療	3 次治療	4 次治療																											
条件 1	9 か月未満	6 か月未満	6 か月未満	4 か月未満	4 か月未満	4 か月未満																											
条件 2	20 か月超 または 完全奏効	11 か月超 または 完全奏効	11 か月超 または 完全奏効	10 か月超 または 完全奏効	10 か月超 または 完全奏効	10 か月超 または 完全奏効																											
<p>3. 研究の目的・方法について</p> <p>【目的】</p> <p>この研究では，研究に参加いただいた方に，日常診療として行われた診断情報や T-DXd による治療の情報などとともに，採取されて既に医療機関で保存されている腫瘍組織の一部を提出いただいて，その特徴を調べることを目的としています。</p>																																	

【方法】

・調査

1) 診療記録からの情報の収集

診療記録から以下の研究データを収集します。

<対象者の背景情報>

T-DXd 治療開始時の年齢，閉経状況，全身状態など

<あなたが実施した検査に関する情報>

病理診断情報，転移部位など

<対象者の実施した治療に関する情報>

乳がんに対する手術実施の有無，手術の前後に行われた薬物治療の有無・種類，T-DXd 治療の内容と効果など

<腫瘍組織検体に関する情報>

採取した時期・方法・部位，提出する標本の枚数など

・腫瘍検体を用いた検査

以下のような検査を行うことを予定しております。

- 1) 免疫染色により HER2 というタンパク質の量を評価する
- 2) 組織に含まれる多くのタンパク質を質量分析装置で測定する
- 3) 遺伝子検査として変異遺伝子の検査，リボ核酸 (RNA)の量を測定する

4. 試料・情報の取扱いについて

すべての試料・情報は、お名前ではなく個人を容易に特定できないように記号化された番号を用いて管理され、情報は研究事務局（一般社団法人 JBCRG）に、試料は国立がん研究センターの指示の下、検査実施責任施設（エーザイ株式会社）に提供され、解析されます。研究業務の一部は、外部の医療検査会社や解析受託会社に委託する場合があります。また、取得した測定データは、エーザイ株式会社に加えて、エーザイ米国子会社（Eisai Inc., 米国ニュージャージー州）でも解析を実施します。この場合、試料やその測定データ、診療情報などには変換された番号のみを付与し、あなたの個人情報を十分に保護したうえで委託や提供をいたします。

外国における情報提供先：Eisai Inc.（米国）

米国における個人情報保護制度の有無：あり。その概要：以下をご参照ください。個人情報保護委員会公式ホームページ「外国における個人情報の保護に関する制度等の調査」：

<https://www.ppc.go.jp/personalinfo/legal/kaiseihogohou/#gaikoku>

本研究で収集した試料・情報、およびこの研究において実施する検査や解析で得られたデータ・情報は、たとえば、診断薬の開発や本研究の研究目的と相当の関連性のある別研究に将来的において利用する可能性または他機関に提供される可能性があります。また、その過程ではデータ・情報を国外移転する可能性もあります。実際に二次利用を行う際は、

国内外の規制に則り適正な手続を踏んで行います。また、本研究で収集された情報及び本研究において実施する検査や解析で得られたデータ・情報は、エーザイ株式会社において、別の抗がん剤を開発する目的で利用されることもあります。

5. 研究組織について

本研究は、一般社団法人 JBCRG とエーザイ株式会社との共同研究契約に基づき、エーザイ株式会社の研究資金を用いて共同研究として実施します。一般社団法人 JBCRG とエーザイ株式会社は研究実施の責任を分担し、全国の約 40 の医療施設の協力を受けます。

6. 問い合わせ先

本研究に関する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下さい。また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としないので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

当院の照会先、および、研究への利用を拒否する場合の連絡先

氏名：酒井瞳

昭和大学先端がん治療研究所

住所：東京都品川区旗の台 1-5-8

電話番号：03-3784-8146

研究に関するご質問やご相談について

研究代表者

下井 辰徳

国立がん研究センター中央病院 腫瘍内科

住所：東京都中央区築地 5-1-1

電話番号：03-3542-2511

森田 翠

京都府立医科大学 内分泌・乳腺外科

住所：京都府京都市上京区河原町通広小路上る梶井町 465

電話番号：075-251-5534