



## 臨床研究に関する情報の公開

作成日:2019/02/19

研究課題名	小児フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病(Ph+ALL)に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用化学療法の第II相臨床試験
研究の対象	2013年10月~2017年11月に当院で初発Ph1+ALLと診断され治療を受けられた1歳以上19歳以下の方
研究目的・方法	小児(1歳以上19歳以下)の初発未治療Ph1+ALLに対してイマチニブを併用した強化化学療法を行い、その有用性と安全性を検討します。さらに寛解導入不能例や治療反応不良例などの難治性症例に対しては、イマチニブからダサチニブへ規定した方法で変更した強化化学療法を行い、その有用性と安全性を検討します。 期間:許可日~2021年11月30日
研究に用いる試料・情報の種類	情報:病歴、抗がん剤治療の治療歴、副作用等の発生状況 等 試料:血液、骨髄血
外部への試料・情報の提供	データセンターへのデータの提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で行います。対応表は、当院の研究責任者が保管・管理します。
研究組織	関西医科大学附属病院 河崎裕英 ほか 日本小児がん研究グループ参加病院 150機関 日本小児がん研究グループ公式ホームページ <a href="http://members.jpilsg.jp/studies/24">http://members.jpilsg.jp/studies/24</a>
お問い合わせ先	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。 ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。  照会先: 研究責任者 公益財団法人田附興風会医学研究所北野病院小児科 部長 塩田光隆 〒530-8480 大阪府大阪市北区扇町2-4-20 TEL:06-6312-1221 FAX:06-6361-0588  研究代表者: 関西医科大学附属病院小児科 河崎裕英