## 臨床研究に関する情報公開について

① 研究課題名	進行卵巣がんに対する iPocc 試験における腹腔内化学療法の有用性と CA-
	125 消失速度定数(CA-125 KELIM)の関連
	-GOTICO01/JGOG3019 付随研究-
② 対象患者	2010年5月から2016年8月までにGOTIC001/JGOG3019試験に
	登録された患者さんのうち、化学療法開始後 100 日間に CA125 を少なくと
	も3回測定の患者さんが対象となります。
	GOTICO01/JGOG3019試験の試験課題名は、「上皮性卵巣癌・卵管癌・腹
	膜原発癌に対するPaclitaxel毎週点滴静注+Carboplatin 3週毎点滴静注投与
	対Paclitaxel毎週点滴静注+Carboplatin 3週毎腹腔内投与のランダム化第 II
	/ Ⅲ 相試験」で、Ⅱ~Ⅳ期の上皮性卵巣癌・卵管癌・腹膜原発癌の患者さんの
	中で術後に抗癌剤が必要な条件の方が対象となっておりました。
③ 研究の背景	卵巣がんの腫瘍マーカーである CA125 の値を見るだけでは進行卵巣がんの
	治療効果の判定や再発の予測判定の正確性が低いとされております。そのため、
	欧米を中心に化学療法中に複数回測定された CA125 の濃度動態に基づいて計
	算された値である KELIM(CA-125 消失速度定数)が注目され、複数の臨床
	試験のデータを用いた事後解析より KELIM 値の有用性が多く報告されており
	ます。KELIM 値は 1 をカットオフ値とし 1 未満であれば化学療法の感受性が
	悪いとされ、1 以上であれば化学療法の感受性がよいとされております。
	GOTICO01/JGOG3019 試験は II〜IV 期の上皮性卵巣癌に対するもっとも重
	要である薬剤であるカルボプラチンの腹腔内投与(IP)が、静脈内(IV)投与より
	も有効であることをパクリタキセル毎週投与との併用療法で検証を行った第 3
	相比較試験であります。この試験でカルボプラチンの IP 療法が IV 療法よりも
	無増悪生存期間を有意に改善することが明らかとなりました。
	GOTICOO1/JGOG3O19 試験登録患者の KELIM 値を算出することにより、
	KELIM 値はアジア人においても独立した予後因子となるか、これまでのカット
	オフ値が妥当か、また IP, IV 群それぞれでも KEILM 値が予後因子となるか、
	IP療法 KELIM 値が低いグループ あるいは KELIM 値の高いグループのどちら
	でより有効かなどを検討することによって、IP 療法の適したサブグループの同
	定を試み、将来の治療選択への応用の足がかりとなるようなデータの創出を目
	指しております。
	この研究の代表者を務める医師は、下記のとおりです。
	研究代表者:藪野 彰 埼玉医科大学国際医療センター 婦人科腫瘍科 講師
	研究副代表者:高橋詳史 自治医科大学 産婦人科 講師

GOTICO01/JGOG3019 試験登録症例のうち、KELIM 値(化学療法開始
後 100 日間に CA125 を少なくとも 3 回測定) が算出可能な症例を対象と
し、IP 療法群、IV 療法群それぞれで KELIM 値が予後因子となるか、KELIM 値
からIP療法の適したサブグループが存在するか検証することが本研究の主な目
的です。言い換えると、当該患者さんにおいて、どのような患者さんで点滴投与
や腹腔内投与が適しているか確かめることが主な目的になります。
臨床研究許可決定後~2026年3月31日まで
1. 調査対象患者さんの条件は以下になります。
<適格条件>
・GOTICO01/JGOG3019 試験の登録症例のうち、KELIM 値(化学療
法開始後 100 日間に CA125 を少なくとも 3 回測定)が算出可能な症
例
<除外条件>
・KELIM 値が算出不可能な症例
2. GOTOCO01/JGOG3019 試験のデータベースから、以下の収集項目の
内容を抽出します。
• 人種、年齡、PS
<ul><li>治療群</li></ul>
• 進行期、組織型
• 手術方法(PDS /NAC+IDS)
• 残存腫瘍径(残存なし、残存 1 cm未満、残存 1 cm以上)
• 手術日
• 化学療法の投与日
• CA125 値と測定日
• 画像診断の最良総合効果判定の結果
• 再発の有無、再発日
• 生存の有無、最終生存確認日あるいは死亡日
3. 適切な統計解析方法(フィッシャーの正確検定、カプランマイヤー法、
ログランク検定、コックス比例ハザード回帰など)を用いて、CA125 の
値から求められた KELIM 値と臨床因子から腹腔内投与療法の適したサブ
グループの同定を試みます。
GOTICO01/JGOG3019 試験に参加された患者さんについて、登録され

料・情報の た施設から提供された情報を使用します。今回、新たな情報収集は行いませ

ん。情報の提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で行います。提

提供

	供された情報は、研究責任者が保管・管理します。KELIM 値の計算には、治
	療開始から一定期間に測定された腫瘍マーカー(CA125)の値をもとに、専
	用の解析方法を用いる必要があります。このため、匿名化したデータを
	KELIM 解析アルゴリズムを有する海外の研究機関(フランス)に提供し、
	KELIM 値の計算を依頼いたします。提供される情報には、氏名や診療録番
	号、生年月日などの個人情報は一切含まれません。
⑧ 個人情報の	患者さんに関わるデータは、匿名化したうえで研究に使用しますので、個人
保護につい	が特定されることはありません。診療情報が用いられるのを希望しない場合に
て	は、患者様、あるいはそのご家族様から下記問い合せ先に連絡いただければと
	存じます。解析から除外し診療情報を使用しないように致します。
⑨ 結果の公表	研究成果は、国内外の婦人科腫瘍に関連する学会で発表し、英字論文として
	報告する予定です。ただし、個人が特定できるような情報が公表されることは
	ありません。
⑩ 研究に関す	対象となる方のご希望があれば、個人情報の保護や研究の独創性の確保に支
る情報公開	障がない範囲内で、この研究計画の資料等を閲覧または入手することができま
の方法	すので、お申し出ください。
⑪ お問い合わ	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
せ先	ر١.
	埼玉医科大学国際医療センター 婦人科腫瘍科 講師 藪野 彰
	〒350-1298 埼玉県日高市山根 1397-1
	TEL: 042-984-4111
	E-mail: yakira@saitama-med.ac.jp