

作成日：2022 年 2 月 7 日 第 1.0 版

2023 年 4 月 17 日 第 1.1 版

**BRAF V600E 変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としての
エンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する
多施設共同第 II 相臨床試験（NEXUS 試験）に付随するバイオマーカーの探索研究
（NEXUS 試験-TR 研究）
（UMIN000050149）**

1. 研究の対象

「BRAF V600E 変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第 II 相臨床試験」（NEXUS 試験）に参加された方で、かつ、NEXUS 試験で得られた情報の二次利用同意と NEXUS 試験-TR 研究への参加同意が得られ、同意撤回がなされていない方

2. 研究目的・方法

研究目的：NEXUS 試験において、治療後の生存期間と何に関係するかを明らかにすることです。

研究方法：研究対象者の方が下記の試験に同時に参加されている場合、その試験で得られた情報を NEXUS 試験で得られた情報と統合して解析し、治療後の生存期間と何に関係するかを明らかにします。

対象試験：

- 切除可能な大腸癌肝転移及びその他の遠隔臓器転移に対する遺伝子異常に基づく個別化周術期治療の開発を目的とした多施設共同研究」（PRECISION 試験）
- 進行固形悪性腫瘍患者に対する AI マルチオミックスを活用したバイオマーカー開発の多施設共同研究（SCRUM-Japan MONSTAR-SCREEN-2 研究）
- 根治的外科治療可能な結腸・直腸癌を対象としたレジストリ研究（GALAXY 試験）

研究実施期間：研究許可日～2026 年 3 月 31 日

3. 研究に用いる情報の種類

NEXUS 試験、PRECISION 試験、SCRUM-Japan MONSTAR-SCREEN-2 研究、GALAXY 試験に登録され 2 次利用に同意された研究対象者の方について、各試験の登録番号および収集された下記の情報を 2 次利用します。

収集情報：病歴、治療歴、治療効果判定結果、生存期間、等

4. 研究組織

研究代表者：吉野孝之

国立研究開発法人国立がん研究センター東病院 消化管内科 科長

〒277-8577 千葉県柏市柏の葉 6-5-1

TEL：04-7133-1111

実施医療機関	所在地	診療科	研究責任医師
国立大学法人北海道大学病院	〒060-8648 北海道札幌市北区北14条西5丁目	消化器外科 I	武富 紹信
国立大学法人東北大学 東北大学病院	〒980-8575宮城県仙台市青葉区 星陵町1-1	腫瘍内科	小峰 啓吾
国立研究開発法人国立がん研究 センター中央病院	〒104-0045 東京都中央区築地5- 1-1	肝胆膵外科	高本 健史
公益財団法人がん研究会有明病 院	〒135-8550 東京都江東区有明3- 8-31	消化器化学療法科	篠崎 英司
地方独立行政法人神奈川県立病 院機構 神奈川県立がんセンタ ー	〒241-8515 神奈川県横浜市旭区 中尾二丁目3番2号	消化器外科	塩澤 学
国立研究開発法人国立がん研究 センター東病院	〒277-8577 千葉県柏市柏の葉6- 5-1	消化管内科	吉野 孝之
地方独立行政法人埼玉県立病院 機構 埼玉県立がんセンター	〒362-0806 埼玉県北足立郡伊奈 町大字小室780番地	消化器内科	原 浩樹
静岡県立静岡がんセンター	〒411-8777 静岡県駿東郡長泉町 下長窪1007番地	消化器内科	山崎 健太郎
愛知県がんセンター	〒464-8681 愛知県名古屋市千種 区鹿子殿1-1	消化器外科部	小森 康司
国立大学法人東海国立大学機構 岐阜大学医学部附属病院	〒501-1194 岐阜県岐阜市柳戸1番 1	消化器外科	松橋 延壽
独立行政法人国立病院機構 大 阪医療センター	〒540-0006 大阪府大阪市中央区 法円坂2-1-14	下部消化管外科	加藤 健志
地方独立行政法人大阪府立病院 機構 大阪急性期・総合医療セ ンター	〒558-8558 大阪府 大阪市住吉区 万代東3丁目1番56号	消化器外科	賀川 義規
公益財団法人 大原記念倉敷中 央医療機構 倉敷中央病院	〒710-8602 岡山県倉敷市美和1- 1-1	外科	横田 満
国立大学法人九州大学病院	〒812-8582 福岡県福岡市東区馬 出3-1-1	消化管外科	沖 英次

5. この臨床研究の資金と利益相反について

【九州大学病院 ARO 次世代医療センター】では研究責任者のグループが公正性を保つことを目的に、情報公開文書において企業等との利害関係の開示を行っています。

本研究は、国立研究開発法人日本医療研究開発機構 令和3年度「臨床研究・治験推進研究事業」による研究費を資金源として実施します。また、NEXUS 試験に用いる薬剤エンコラフェニブ、ビニメチニブは製薬企業である小野薬品工業、セツキシマブはメルクバイオファーマ社から無償提供されるものです。

本研究は、研究責任者のグループにより公正に行われます。本研究における企業等との利害関係に追加・変更が生じた場合は、所属機関において利益相反の管理を受けることにより、本研究の企業等との利害関係について公正性を保ちます。

6. 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。

また、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ませんので、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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

【施設名・診療科】九州大学病院 第二外科

【住所】〒812-8582 福岡市東区馬出 3-1-1

【電話番号/FAX 番号】

Tel：092-642-5479（外科外来）（平日 8：30～17：00）

Tel：092-642-5473（南8階2病棟）（夜間・休日）

Fax：092-642-5482（第二外科 医局）

【担当者氏名】中西 良太