

## 【情報公開内容】

### ① 試料・情報の利用目的及び利用方法

研究名称：2375-001試験（進行・再発乳癌患者を対象としたKHK2375の第I相臨床試験、以下「治験」と表記します）で取得された末梢血中の生理活性物質の発現解析

目的： がんに対して「治験」薬がどのように効くのか、新たな知見を得るため

研究期間：研究倫理審査委員会承認日 ～ 2024年12月31日

### ② 利用し、又は提供する試料・情報の項目

「治験」に参加された方※の末梢血単核細胞、腫瘍検体（ともに保管してあるもの）および「治験」で得られたデータ、臨床情報（ただし個人情報は一切含みません）

※治験外研究のための将来的な検体使用に同意してくださった方のみが対象となります。

### ③ 利用する者の範囲

協和キリン株式会社（「治験」の依頼者）

### ④ 試料・情報の管理について責任を有する者の氏名又は名称

協和キリン株式会社（「治験」の依頼者）