

56. Rose PG, Blessing JA, Ball HG, Hoffman J, Warshal D, DeGeest K et al. A phase II study of docetaxel in paclitaxel-resistant ovarian and peritoneal carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. Gynecol Oncol 88:130-5, 2003.
57. Markman M, Liu PY, Wilczynski S, Monk B, Copeland LJ, Alvarez RD et al. Phase III randomized trial of 12 versus 3 months of maintenance paclitaxel in patients with advanced ovarian cancer after complete response to platinum and paclitaxel-based chemotherapy: a Southwest Oncology Group and Gynecologic Oncology Group trial. J Clin Oncol 21:2460-5, 2003.
58. Rose PG, Nerenstone SR., Monk BJ, Wenzel LB, and Small J. A Phase III Randomized Study of Cisplatin (NSC #119875) and Taxol (Paclitaxel) (NSC #125973) With Interval Secondary Cytoreduction Versus Cisplatin and Paclitaxel in Patients With Suboptimal Stage III Epithelial Ovarian Carcinoma. Proc of the Amer Assoc of Clin Oncol 21(1), 201a. 2002. Ref Type: Abstract
59. Bast RC, Jr., Klug TL, St John E, Jenison E, Niloff JM, Lazarus H et al. A radioimmunoassay using a monoclonal antibody to monitor the course of epithelial ovarian cancer. N Engl J Med 309:883-7, 1983.
60. Guppy AE, Rustin GJ. CA125 response: can it replace the traditional response criteria in ovarian cancer? Oncologist 7:437-43, 2002.
61. Rustin GJ, Marples M, Nelstrop AE, Mahmoudi M, Meyer T. Use of CA-125 to define progression of ovarian cancer in patients with persistently elevated levels. J Clin Oncol 19:4054-7, 2001.
62. Rustin GJ. Use of CA-125 to Assess Response to New Agents in Ovarian Cancer Trials. J Clin Oncol 21:187-93, 2003.
63. Rustin GJ, Bast RC, Jr., Kelloff GJ, Barrett JC, Carter SK, Nisen PD et al. Use of CA-125 in clinical trial evaluation of new therapeutic drugs for ovarian cancer. Clin Cancer Res 10:3919-26, 2004.
64. Rustin GJ, Quinn M, Thigpen T, du BA, Pujade-Lauraine E, Jakobsen A et al. Re: New guidelines to evaluate the response to treatment in solid tumors (ovarian cancer). J Natl Cancer Inst 96:487-8, 2004.

65. Bamberger ES, Perrett CW. Angiogenesis in epithelial ovarian cancer. Mol Pathol 55:348-59, 2002.
66. Hata K, Osaki M, Dhar DK, Nakayama K, Fujiwaki R, Ito H et al. Evaluation of the anti angiogenic effect of Taxol in a human epithelial ovarian carcinoma cell line. Cancer Chemother Pharmacol 53:68-74, 2004.
67. Le T, Leis A, Pahwa P, Wright K, Ali K, Reeder B et al. Quality of life evaluations in patients with ovarian cancer during chemotherapy treatment. Gynecol Oncol 92:839-44, 2004.
68. Bezjak A, Tu D, Bacon M, Osoba D, Zee B, Stuart G et al. Quality of life in ovarian cancer patients: comparison of paclitaxel plus cisplatin, with cyclophosphamide plus cisplatin in a randomized study. J Clin Oncol 22:4595-603 2004.
69. du BA, Luck HJ, Meier W, Adams HP, Mobus V, Costa S et al. A randomized clinical trial of cisplatin/paclitaxel versus carboplatin/paclitaxel as first-line treatment of ovarian cancer. J Natl Cancer Inst 95:1320-9, 2003.
70. Wenzel L, Hurwitz H, Morin MJ, Ross R, and Chan JK. Quality of life comparisons in a phase III randomized study of cisplatin and paclitaxel with or without interval secondary cytoreduction in patients with suboptimal stage III epithelial ovarian carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. 2004.
Ref Type: Personal Communication
71. Basen-Engquist K, Bodurka-Bevers D, Fitzgerald MA, Webster K, Cella D, Hu S et al. Reliability and validity of the functional assessment of cancer therapy-ovarian. J Clin Oncol 19:1809-17, 2001.
72. Cain JM, Wenzel LB, Monk BJ, Cella D. Palliative care and quality of life considerations in the management of ovarian cancer. In: Gershenson DM, McGuire WP. Ovarian Cancer: Controversies in Management. New York: Churchill Livingstone 281-307, 1998.
73. Giatromanolaki A, Stathopoulos GP, Koukourakis MI, Rigatos S, Vrettou E, Kittas C et al. Angiogenesis and apoptosis-related protein (p53, bcl-2, and bax) expression versus response of gastric adenocarcinomas to paclitaxel and carboplatin chemotherapy. Am J Clin Oncol 24:222-6, 2001.

74. Liu W, Reinmuth N, Stoeltzing O, Parikh AA, Fan F, Ahmad SA et al. Anti angiogenic therapy targeting factors that enhance endothelial cell survival. Semin Oncol 29:96-103, 2002.
75. Chen CA, Cheng WF, Lee CN, Wei LH, Chu JS, Hsieh FJ et al. Cytosol vascular endothelial growth factor in endometrial carcinoma: correlation with disease-free survival. Gynecol Oncol 80:207-12, 2001.
76. Shen GH, Ghazizadeh M, Kawanami O, Shimizu H, Jin E, Araki T et al. Prognostic significance of vascular endothelial growth factor expression in human ovarian carcinoma. Br J Cancer 83:196-203, 2000.
77. Tokumo K, Kodama J, Seki N, Nakanishi Y, Miyagi Y, Kamimura S et al. Different angiogenic pathways in human cervical cancers. Gynecol Oncol 68:38-44, 1998.
78. Obermair A, Wasicky R, Kaider A, Preyer O, Losch A, Leodolter S et al. Prognostic significance of tumor angiogenesis in epithelial ovarian cancer. Cancer Lett 138:175-82, 1999.
79. Alizadeh AA, Eisen MB, Davis RE, Ma C, Lossos IS, Rosenwald A et al. Distinct types of diffuse large B-cell lymphoma identified by gene expression profiling. Nature 403:503-11, 2000.
80. Golub TR, Slonim DK, Tamayo P, Huard C, Gaasenbeek M, Mesirov JP et al. Molecular classification of cancer: class discovery and class prediction by gene expression monitoring. Science 286:531-7, 1999.
81. Lewohl JM, Wang L, Miles MF, Zhang L, Dodd PR, Harris RA. Gene expression in human alcoholism: microarray analysis of frontal cortex. Alcohol Clin Exp Res 24:1873-82, 2000.
82. Ginsberg JM, Chang BS, Matarese RA, Garella S. Use of single voided urine samples to estimate quantitative proteinuria. N Engl J Med 309:1543-6, 1983.
83. Rodby RA, Rohde RD, Sharon Z, Pohl MA, Bain RP, Lewis EJ. The urine protein to creatinine ratio as a predictor of 24-hour urine protein excretion in type 1 diabetic patients with nephropathy. The Collaborative Study Group. Am J Kidney Dis 26:904-9, 1995.
84. Schwab SJ, Christensen RL, Dougherty K, Klahr S. Quantitation of proteinuria by the use of protein-to-creatinine ratios in single urine samples. Arch Intern Med 147:943-4, 1987.

85. Steinhauslin F, Wauters JP. Quantitation of proteinuria in kidney transplant patients: accuracy of the urinary protein/creatinine ratio. Clin Nephrol 43:110-5, 1995.
86. Wilson DM, Anderson RL. Protein-osmolality ratio for the quantitative assessment of proteinuria from a random urinalysis sample. Am J Clin Pathol 100:419-24, 1993.
87. Zelmanovitz T, Gross JL, Oliveira J, de Azevedo MJ. Proteinuria is still useful for the screening and diagnosis of overt diabetic nephropathy. Diabetes Care 21:1076-9, 1998.
88. Novotny W, Holmgren E, Griffing S, et al. Identification of squamous cell histology and central, cavitary tumors as possible risk factors for pulmonary hemorrhage in patients with advanced NSCLC receiving bevacizumab. Proc Am Soc Clin Oncol 20, A1318, 2001.
(1-16-06)
89. Schilling et al. ASCO 2005. (1-16-06)
90. Han ES and Monk BJ. What is the risk of bowel perforation associated with bevacizumab therapy in ovarian cancer? Gynecol Oncol. 2007 Apr;105(1):3-6 (10/14/08)
91. Therasse P, Arbuck SG, Eisenhauer EA, Wanders J, Kaplan RS, Rubinstein L et al. New guidelines to evaluate the response to treatment in solid tumors. European Organization for Research and Treatment of Cancer, National Cancer Institute of the United States, National Cancer Institute of Canada. J Natl Cancer Inst 92:205-16, 2000.
92. Dunnett CW, A multiple comparison procedure for comparing several treatments with a control, JASA 50(272):1096-1121, 1955.
93. Basen-Engquist K, Bodurka-Bevers D, Fitzgerald MA, Webster K, Cella D, Hu S, Gershenson DM: Reliability and validity of the Functional Assessment of Cancer Therapy-Ovarian. J Clin Oncol 19 (6), 1809-1817, 2001.
94. Cain JM, Wenzel LB, Monk BJ, Cella D. Palliative care and quality of life considerations in the management of ovarian cancer. In Gershenson DM, McGuire WP. Ovarian Cancer: Controversies in Management New York: Churchill Livingstone, 281-307, 1998.
95. Cella DF, Tulsky DS, Gray G, Sarafian B, Lloyd S, Linn E, Bonomi A, Silberman M, Yellen SB, Winicour P, Brannon J, Eckberg K, Purl S, Blendowski C, Goodman M, Barnicle M, Stewart

- I, McHale M, Bonomi P, Kaplan E, Taylor S, Thomas C, Harris J. The Functional Assessment of Cancer Therapy (FACT) Scale: Development and validation of the general measure. J Clin Oncol 11 (3), 570-579, 1993.
96. Park, DC, Hao, K, Bonome, T, Donninger, H, Brady, J, Randonovish, M, Barrett, JC, Koon, CE, Wong, WH, Lee, JY, Welch, WR, Berkowitz, RS, Mok, SC and Birrer, MJ, Identification of a gene signature that can predict long-term survival in patients with high-grade late stage serous ovarian cancer (unpublished manuscript).
97. Schadt, EE, Li, C, Su, C, and Wong, WH, Analyzing high-density oligonucleotide gene expression array data. J of Cell Biochem 80:192-202, 2002.
98. Li, C, and Wong WH, Model-based analysis of oligonucleotide arrays: Expression index computation and outlier detection. PNAS 98:31-36, 2001.
99. Durbin, BP, Hardin, JS and Hawkins, DM and Rocke DM, A variance-stabilization transformation for gene-expression microarray data. Bioinformatics 18(1):S105-S110, 2002.
100. Benjamini, Y; Hochberg, Y, Controlling the False Discovery Rate: a Practical and Powerful Approach to Multiple Testing. JR Statist Soc B 289-300, 1995.
101. JHaegerty, PJ, Lumley, T and Pepe, MS, Time-dependent ROC curves for censored survival data and a diagnostic marker. Biometrics 56, 337-344, 2000.

13.0 秘密保持に関する事項

GOG は、NCI (National Cancer Institute) を通じて DHHS (Department of Health and Human Services) より「秘密保持に関する承認書 (Certificate of Confidentiality)」を発行されている。この承認書は、研究者や GOG のような研究組織が個人を特定できるような個人情報を漏洩することを防止することにより、被験者のプライバシーを保護しようとするものである。これにより、研究のデータにアクセス可能な研究者は、国家・州・地方のいかなるレベルにおいても、また民事・刑事などの別にかかわらず、研究で得られた個人情報を提供することを拒否することができる。ここでいう個人情報とは、被験者の特定に直接的あるいは間接的にかかわる、ひとつまたは複数の事項と定義される。したがって、この承認書の有効期間中に本試験に参加する被験者の情報は、永久に保護される。

この承認書により保護される個人情報は、以下の条件においてはその限りではない。

- 1) 被験者自身による自発的な情報公開、または(例えば、保険会社や雇用主などに対して)被験者が書面により公開を認めた場合
- 2) 幼児虐待や報告義務のある感染症、自らまたは他者に危害を及ぼす恐れのあるものについて、研究者が自発的に公開する場合。あるいは、そのような自発的な公開について予め同意説明文書に記載されている場合
- 3) 感染性疾患など州の規定により報告義務のある事項について、研究者がその規定に従うことについて、同意説明文書またはHIPPA承諾書に明記されている場合
- 4) プログラム評価や研究の監査を目的としたDHHSに対する情報公開、または米国医薬食品化粧品法(21 U.S.C. 301 等)に規定された事項によりFDAに対する情報公開。

このような個人情報を複写あるいは監査する可能性のある組織には、以下の組織が含まれる。

Gynecologic Oncology Group

Cancer Trials Support Unit (CTSU) という NCI の下部組織

National Cancer Institute

Food and Drug Administration

その他の規制当局の代表者

個人を識別可能な情報には以下の項目を含む。氏名、郵便番号、ソーシャルセキュリティナンバー、その他の個人を特定可能な番号、写真、遺伝子情報と組織あるいはこれらの組み合わせデータにより、直接的あるいは間接的に被験者の特定が可能であると考えられるものをいう。

GOG 試験に参加する被験者のプライバシーを保護するために、個人の健康情報にアクセス可能なGOGの組織（例えば、GOG統計・データセンターとGOG本部、組織バンクなど）で働いている従業員は、HIPPAに関するトレーニングを受け、またGOGの被験者保護に関する規定についても熟知していなければならない。

Appendix I

Appendix I

原発卵巣癌のFIGO進行期分類 (1985年)

進行期の決定は臨床的検査ならびに／あるいは、外科的探索に基づいて行う。進行期決定にあつては組織診を、また体腔滲出液については細胞学的診断を考慮すべきである。骨盤外の疑わしい箇所については生検して検索することが望ましい。

I期：卵巣内限局発育

I a期：腫瘍が一側の卵巣に限局し、癌性腹水がなく、被膜表面への浸潤や被膜破綻の認められないもの。

I b期：腫瘍が両側の卵巣に限局し、癌性腹水がなく、被膜表面への浸潤や被膜破綻の認められないもの。

I c期*：腫瘍は一側または両側の卵巣に限局するが、被膜表面への浸潤や被膜破綻が認められたり、腹水または洗浄の細胞診にて悪性細胞の認められるもの。

II期：腫瘍が一側または両側の卵巣に存在し、さらに骨盤内への進展を認めるもの

II a期：進展ならびに／あるいは転移が、子宮ならびに／あるいは卵管に及ぶもの。

II b期：他の骨盤内臓器に進展するもの。

II c期*：腫瘍発育がII aまたはII bで、被膜表面への浸潤や被膜破綻が認められたり、腹水または洗浄の細胞診にて悪性細胞の認められるもの。

III期：腫瘍が一側または両側の卵巣に存在し、さらに骨盤外の腹膜播種ならびに／あるいは後腹膜、または鼠径部のリンパ節転移を認めるもの。

また腫瘍は小骨盤に限局しているが小腸や大網に組織学的転移を認めるものや、肝表面への転移があり組織学的に悪性であると確認されたものをIII期とする。

III a期：リンパ節転移陰性で腫瘍は肉眼的には小骨盤に限局しているが、腹膜表面に顕微鏡的播種を組織学的に確認されたもの。

III b期：腫瘍が一側または両側の卵巣に存在し、リンパ節転移陰性で、組織学的に確認された直径2cm以下の腹腔内播種を認めるもの。

III c期：直径2cmをこえる腹腔内播種ならびに／あるいは後腹膜または鼠径リンパ節に転移が認められるもの。

IV期：腫瘍が一側または両側の卵巣に存在し、遠隔転移を伴うもの。

胸水の存在によりIV期とする場合には、組織学的検査で胸水中に悪性細胞を認めなければならぬ。また肝実質への転移はIV期とする。

* I c期あるいはII c期症例において予後因子としての関連を評価するために、被膜破綻について下記の点を表記することが望ましい。

(a)：自然被膜破綻 (b)：手術操作による被膜破綻

Appendix I

(1) : 腹腔洗浄液細胞診陽性 (2) : 腹水細胞診陽性

Appendix II

Appendix II

用語の解説

避妊方法として有効なもの：避妊手術、経口避妊薬、コンドームや殺精子作用ゼリーを用いたペッサリ一、IUD、避妊用ホルモン剤の植え込み

アナフィラキシー：カルボプラチニやバクリタキセル、治験薬であるベバシツマブもしくはプラセボ薬投与後 30 分以内の、アレルギーによると考えられる循環障害やショック（補液をおこなっても血圧が 90mmHg 以上に改善しない）。呼吸障害の既往の有無を問わない。皮膚所見として発疹、搔痒感、浮腫などの症状が含まれる。

末梢循環障害：

慢性末梢虚血に関する臨床カテゴリー

Grade	カテゴリー	臨床所見	客観的診断基準
0	0	無症状－血液動態学的な問題がない	トレッドミル負荷検査：正常
I	1	軽度歩行障害	トレッドミル検査(毎時 2 マイルで 12% の上り坂 5 分間)：完遂 運動後 AP : 50mmHg 未満だが、25mmHg を超え BP 未満
	2	中等度歩行障害	カテゴリー 1 と 3 の間
	3	高度歩行障害	トレッドミル検査：完遂不可 運動後 AP : 50mmHg 未満
II	4	虚血性安静時疼痛	安静時 AP : 40mmHg 未満 足関節中足骨部 PVR : 平坦またはほとんど拍動なし TP : 30mmHg 未満
	5	軽度の組織欠損未治癒潰瘍；瀰漫性の足虚血を伴う局所的壞疽	安静時 AP : 60 mm Hg 未満 足関節中足骨部 PVR : 平坦またはほとんど拍動なし TP : 40 mm Hg 未満
III	6	重度の組織欠損で TM ベルを上回る；足の機能は既になし	カテゴリー 5 と同様

AP = 足関節血圧；BP = 血圧；PVR = 脈波図；TP = 足趾血圧；TM = 足根中根

参考:Pentecost MJ, Criqui MH, Dorros G, Goldstone J, Johnston KW, Martin EC et al. Guidelines GOG0218_Protocol_Japanese_ver.2.0_20081027

Appendix II

for peripheral percutaneous transluminal angioplasty of the abdominal aorta and lower extremity vessels. Circulation 1994; 89: 511-31.

うつ血性心不全：

NYHA 心機能分類 (New York Heart Association Criteria)

Class	定義
Class I	身体活動に制限がない：通常の身体活動では過度の疲労、動悸、あるいは息切れを生じない。
Class II	身体活動に軽度の制限を受ける：安静時は無症状であるが、通常の身体活動が疲労、動悸、息切れ、または狭心痛の原因となる。
Class III	身体活動に高度の制限を受ける：安静時は無症状であるが、通常以下の身体活動で症状を引き起こす。
Class IV	いかなる身体活動も無症状では不可能：安静時においてもうつ血性心不全症状が存在することがある。身体活動によっても症状が増悪する。

参考: Criteria Committee, New York Heart Association, Inc. Diseases of the heart and blood vessels. Nomenclature and criteria for diagnosis. 6th ed. Boston, Little, Brown and Co, 1964:114.

Appendix III

Appendix III

NCI 標準プロトコル言語（1998年3月26日現在）

Clinical Trials Agreement (CTA) あるいは Cooperative Research and Development Agreement (CRADA) によってカバーされる薬剤を用いたすべてのプロトコルに使用される標準的言語：

このプロトコルで用いる試験薬剤（以下“本剤”と略す）ベバシズマブは、Genentech, Inc.（以下“協力者”と略す）と NCI Division of Cancer Treatment, Diagnosis との間で交わされた Clinical Trials Agreement (CTA) あるいは Cooperative Research and Development Agreement (CRADA)に基づいて、NCI に提供される。したがって以下の契約/ガイドラインが 本研究における本剤使用に関して適応される。

1. 本剤は本研究プロトコル以外に用いてはいけない。また本研究に参加していない第三者に本剤を提供したり、使用することを許可してはならない。本剤に関するデータは部外秘であり、協力者の所有するものである。研究者はその点を認識して本剤を取り扱わなければならない。
2. 本剤が他の治験薬と併用して用いられる臨床プロトコルでは、それぞれ異なる CTA または CRADA の対象であり、各協力者がデータへアクセスしたり使用したりする場合、以下の取り決めによるものとする。（併用療法に属するデータは以下“多団体データ”と略す）
 - a. NCI は全協力者に対し、NIH との共同運営におけるすべての協定の存在と内容、提案されている併用試験プロトコルのデザイン、およびそのプロトコルへの NCI の参加を規制する可能性のある契約の存在について、書面で告知するものとする。
 - b. 各協力者は、他の協力者が所有する治験薬を開発、承認、商品化するために臨床研究を通じて得られた多団体データを他の協力者が使用することについて、合意するものとする。
 - c. 臨床研究を通じて得られた多団体データを使用する権利を有する各協力者は、各協力者が所有する治験薬の開発、承認、商品化に限って多団体データを使用することについて、試験開始前に書面で合意しなければならない。
3. NCI は協力者が適切な時期（#5参照）にレビューできるように、治験担当医師が臨床試験データを準備しておくよう推奨している。CTA あるいは CRADA に準拠して得られた臨床試験データは、必要に応じて、協力者、NCI、FDA であれば使用可能である。
4. 協力者がデータ利用を求める場合は、まず NCI にリクエストする。NCI は要求に基づいて適当な医師（共同試験組織の Group Chair、あるいは他試験の担当医師など）に協力者の要求を通知する。

Appendix III

5. この臨床研究でデータモニタリング委員会（DMC）が設置されている場合は、協力者に開示されるデータは、DMCのガイドラインやポリシーに従って取り扱われなくてはならない。
6. この臨床研究成果を発表しようとする場合は、投稿する前に協力者の助言的レビューやコメントをもらうためにCTEPに原稿を送ること。協力者は受領後30日以内にレビューすること。ただし協力者は、保護されている協力者の知的財産権に加え、部外秘で占有的なデータを確實に保護するために、さらに30日の追加を要求することが出来る。抄録の送付後、ミーティングのプレゼンテーションや発表の前に、協力者に丁寧にレビューしてもらうために、抄録のコピーを協力者に提供しなくてはならない。原稿および/または抄録のコピーは以下に送付すること：

Regulatory Affairs Branch, CTEP, DCTD, NCI
Executive Plaza North, Room 7111
Bethesda, Maryland 20892
FAX: (301) 402-1584

Regulatory Affairs Branch はその後研究結果を協力者に配布する。

AppendixIV

AppendixIV

患者の電子登録とランダム化

A. 手順

電子登録により GOG 施設はインターネットを経由して GOG プロトコルに患者を登録することができる。指定された施設の担当者は、ウェブブラウザアプリケーションを使用して、プロトコルを選択し、Fast Fact Sheet (FFS) に記入する。この実行ではインターネットに接続している SSL (Secure Sockets Layer) を用いた暗号化可能な Web ブラウザが装備されたコンピュータを使用する必要がある。

登録／ランダム化には 2 ステップある。

STEP1 : GOG 関連ユーザーは、オンライン上で GOG FFS を記入すると、GOG "token" を付与される。" token" は、申請された登録を確認する、意味を有さない個別コードである。この時点では、まだ患者登録はされていない；FFS はただ審査および処理のために、GOG の割付担当者に提出される。FFS が一旦承認されると、その患者は登録され、登録完了のお知らせが E メールで送られてくる。その後は step2 へすすむ。

STEP2 : Web の登録ページへ戻り、承認された token を選択する。一旦 Submit ボタンを押すと該当患者の " Forms Due Schedule" が表示される。患者が提携している親施設により登録されている場合、THE PATIENT FORMS DUE SCHEDULE WEB PAGE をその提携機関へ E メールはせず、プリントアウトして郵便あるいはファックスにて送付する。このような方法を採用するのは、患者情報の機密性を保護するために、貴施設のコンピュータと登録を実施した施設のコンピュータの間で、送信した内容を暗号化するためである。暗号化せずに E-mail で情報を送信すると、この秘密性と安全性が損なわれる。

この時点でユーザーは引き続き GOG Form A (試験中最初のフォーム) を記入できるが、承認された token を使用して後で記入してもよい。Web で登録した患者の Form A は Web 上でいずれ記入されなければならない。

各々の親施設は提携施設が自らその登録を行うのか、あるいは全登録手続きを親施設が行うのかを決めなくてはならない。また、Web 登録システムは、GOG 施設との連絡を E-mail で行うことが多くなるため、各施設はシナリオとして、次の 4 つのうち 1 つを選択すること。

- 登録を 1 人に限定し、" token" と登録完了を知らせる E メールがその人に届く
- Web 登録システムを使用する複数のユーザーを指定し、そのうちのユーザー宛に " token" と登録完了を知らせる E メールが届く。
- Web 登録システムを使用する複数のユーザーを指定し、施設リストに掲載された全員に、全て

AppendixIV

の” token” と登録完了を知らせる E メールが届く

- Web 登録システムを使用する複数のユーザーを指定し、1つのアドレスに” token” と登録完了を知らせる E メールが届く。

B. 最小限の必要条件

- インターネット接続が出来るコンピュータ。このインターネット接続は施設ネットワークあるいは I S P (Internet Service Provider ; AOL や Earth Link など)接続のモデムに通したものであること。
- 1つ以上の有効な電子メールアドレス。
- JavaScript、Java と少なくとも 40bit の暗号をサポートする Microsoft Internet Explorer (MSIE) や Netscape Navigator のような web ブラウザ。MSIE、Netscape Navigator は、いずれも Version 4.0 あるいはそれ以上の Version で、セキュリティ設定がユーザーのコンピュータに cookies 使用可能に設定がすること。

C. 連絡方法

GOG の登録／ランダム化の web site のアドレス ; <http://www.gogstats.org>.

GOG の登録／ランダム化の web site に接続出来ない場合には、電話かファックスでも患者の登録／ランダム化が可能。

割付け担当者への電話連絡先 (GOG Statistical and Data Center) ; (800) 523-2917

受付時間は月曜日から金曜日の午前 9 時から午後 5 時まで (Eastern Time)

ランダム化のファックス番号 ; (716) 845-8854

ランダム化に関してはメールでも問い合わせ可能 : rando@gogstats.org または support@gogstats.org

Appendix V

Appendix V

アナフィラキシーに関する医薬品使用上の注意

必要とされる道具

止血バンド

酸素

経口気管内エアウェイと挿管道具

エピネフリン 1:1000 倍希釈液（静脈注射または気管内注入用）

抗ヒスタミン剤

副腎皮質ステロイド

静脈注射用輸液、チューブ、カテール、テープ

手順- ベバシズマブ/プラセボ投与中、アナフィラキシー反応が疑われた場合：

1. ベバシズマブ/プラセボ投与の中止
2. ベバシズマブ/プラセボの吸収を遅くするために注射部位に止血バンドをはめる。手足の動脈血流を止めてはいけない。
3. 気道を十分に確保する。
4. 抗ヒスタミン薬、エピネフリン、またはその他の薬剤を患者の状態の必要に応じて投与し、主治医の指示に従う。
5. 患者の観察を継続し、所見を記録する。

Appendix VI

Appendix VI

GOG-0218 における検体の手続き

章	目次	ページ
I.	GOG-0218 における検体の必要条件の早見表	-
II.	GOG プロトコルにおける GOG Bank ID の取得	-
III.	GOG-0218 における Single-Chamber Specimen Kits の請求	-
IV.	GOG-0218 へのホルマリン固定パラフィン包埋保存組織の提出	-
V.	GOG-0218 への凍結組織の提出	-
VI.	GOG-0218 における凍結血清と血漿の準備	-
VII.	GOG-0218 への SP Form の提出	-
VIII.	GOG-0218 への検体の発送	-
IX.	GOG-0218 における検体の保管	-
X.	GOG-0218 における研究室試験ための検体配布	-

I. GOG-0218 における検体の必要条件の早見表

必須の検体 (検体コード) ¹	フォーム追跡 システムにお ける SP Form ラベル ²	GOG-0218 のために検体の 提出と使用を承諾した患 者の検体の収集時期と必 要条件	最終期限と推奨 ²
原発巣または転移巣の ホルマリン固定パラフ ィン包埋保存腫瘍 (FT01) :		Front-line の化学療法開 始前に採取。 必須：アメリカ合衆国の中 で GOG と CTSU 機関で登 録される患者。	試験登録から 8 週以内に、 施設側で準備した容器を 使用して GOG Tissue Bank へ FT01 を輸送する。 FT01 の SP Form は、試験 登録から 8 週以内に SDC Electronic Data Entry System (SEDES) によりオ ンライントで GOG Statistical and Data Center (SDC) に提出する 必要がある。
選択肢 1: ブロック 選択肢 2: スライド+ス クロール スライド- 15 枚の無染色 切片スライド スクリューボルト- 50 μm のチ ューブ/バイアル	SP-FT01-0218	任意：アメリカ合衆国以 外の機関で登録される患 者。	
原発巣または転移巣の 凍結腫瘍組織：急速凍結 または OCT 包埋凍結され	SP-RT01-0218	Front-line の化学療法開 始前に採取。	試験登録から 8 週以内に、 Single-Chamber Specimen Kit を使用して GOG

Appendix VI

たもの(RT01)		全ての患者の任意要件。	Tissue Bank へ RT01 を郵送する。 RT01 の SP Form は、試験登録から 8 週以内に SEDES よりオンラインで SDC に提出する必要がある。
初回治療前の凍結血清(SB01)	SP-SB01-0218	Front-line の化学療法開始前に採取。 血液を赤い蓋の無添加チューブで採血し、Appendix VI に記述されている方法で血清を準備すること。 全ての患者の任意要件。	試験登録から 8 週以内に Single-Chamber Specimen Kit を使用して GOG Tissue Bank へ SB01 を郵送する。 SB01 の SP Form は、試験登録から 8 週以内に SEDES よりオンラインで SDC に提出する必要がある。
初回治療前の凍結血漿(PB01)	SP-PB01-0218	Front-line の化学療法開始前に採取。 血液は紫色の蓋の EDTA 入りのチューブで採血し、Appendix VI に記述されている方法で血漿を準備すること。 全ての患者の任意要件。	試験登録から 8 週以内に、Single-Chamber Specimen Kit を使用して GOG Tissue Bank へ PB01 を輸送すること。 PB01 の SP Form は試験登録から 8 週以内に SEDES よりオンラインで SDC に提出する必要がある。

¹ 各検体には、プロトコル番号 (GOG-0218)、GOG Bank ID (# # # # - # # - G # # #)、検体コード (上記参照) と採取日 (月/日/年-mm/dd/yyyy) を貼ること。

² この Appendix VII と VIII で記載されている通り、GOG Tissue Bank に検体を提出する際には、これらの検体それぞれに SP Form を記入し、コピーを同封すること。

CTSU を通して患者登録をする施設は、FT01、RT01、SB01、PB01 の SP Form の提出に関する特記事項が記載された Appendix VIII を参照すること。

Appendix VI

II. GOG プロトコルにおける GOG Bank ID の取得

GOG Bank ID (# # # # - # # - G # # #) は患者ひとりにひとつのみ割り当てられ、各々の患者の全ての検体とそれに付随する文書にこのコード化された部外秘の追跡番号がラベルされなければならない。GOG Bank ID は GOG Tissue Bank から通常の営業時間（月曜～金曜、午前 8 時 30 分～午後 5 時 00 分、Eastern Time）に電話（866-464-2262/866-GOG-BANC）または FAX（614-722-2897）で取得することができる。

GOG-0136 (specimen banking protocol) 以外で検体の必要条件のある GOG プロトコルでは、GOG patient study ID を取得した後、GOG Tissue Bank に連絡して GOG Bank ID を取得する。

GOG に参加している施設のスタッフは、このプロトコル上で登録される各々の患者に指定された GOG Bank ID の正確な記録を残さなければならない。ひとりの患者にひとつのみ GOG Bank ID が申請されていること、この GOG Bank ID を検体のラベルに使用していること、検体移管用書類 (SP Form) が記載されていることを確認するために、記録をチェックする。割り当てた GOG Bank ID の確認を希望する場合は、記録確認用ファックスまたは確認用電子メールの受信を、GOG Tissue Bank に依頼することができる。オンラインアプリケーションは、Bank ID を管理し、GOG Patient Study ID を付与する Bank ID を調べ、Bank ID を付与する GOG Patient Study ID を調べる目的で GOG Statistical and Data Center で開発されている。それゆえサポートを必要とする場合は、GOG Statistical and Data Center の User Support 部、support@gogstats.org に連絡をするか、または 716-845-7767 に電話するとよい。

III. GOG-0218 における Single-Chamber Specimen Kits の請求

A. GOG-0218 における Single-Chamber Specimen Kits の発注

- 1 つの Single-Chamber Specimen Kit、すなわち GOG-0218 用の検体キットは、GOG Tissue Bank に通常営業時間（月曜～金曜、午前 8 時 30 分～午後 5 時 00 分、Eastern Time）内に電話 866-464-2262 (866-GOG-BANC) で発注することができる。GOG Tissue Bank には連絡窓口を含み、適切な送付情報を提供し、送付物が適切な人員に配達されるようにする。また、いつでもキットを地上輸送できるよう、予め計画をたてる。このキットは GOG-0218 に登録された 1 人の患者から得られた凍結腫瘍、血清/血漿の提出にのみ使用する。ホルマリン固定腫瘍検体は、貴施設で準備した容器にて提出すること。発送に関する情報は、VIII項を参照のこと。
2. キットの交換は、貴施設がこのプロトコルに登録された患者について提出できる凍結腫瘍組織、血清/血漿の数に基づいて必要に応じて発注できる。利用可能な予備のキットを常備するようにする。

B. GOG-0218 用の Single-Chamber Specimen Kits に供給される材料

GOG0218_Protocol_Japanese_ver.2.0_20081027

Appendix VI

GOG-0218 用の各々の検体キットは、患者 2 人分までの凍結腫瘍組織や血清を輸送するのに適した single-chamber shipping container からなる。加えて、凍結組織検体を包むホイル、円錐型の OTC 鑄型、15ml のスクリューキャップのポリプロピレン円錐チューブ 2 本、血清と血漿検体を混ぜるための使い捨てプラスチックビペット 2 本、少量の血清と血漿用の 1.8ml のスクリューキャップ低温バイアル (cryotubes) 10 本組み 2 セット、ビニール製のジップロックバッグ、吸収力のある素材でできた 2 つめの輸送封筒、バイオハザード用の郵送用シール、ドライアイスラベル、UN3373 ラベル、Compliance Sticker と Federal Express 伝票（予め GOG Tissue Bank に料金請求）が Single-Chamber kit に含まれる。

C. GOG-0218 用の未使用の材料または未使用の Single-Chamber Specimen Kit

GOG-0218 用の未使用の材料または未使用の Single-Chamber Specimen Kit は、GOG Tissue Bank に返却する必要がある。未使用の材料の返却について質問がある場合は、GOG Tissue Bank に連絡すること。

IV. GOG-218 へのホルマリン固定パラフィン包埋保存組織の提出

A. 必要事項

Front-line の化学療法開始前に採取された原発巣または転移巣のホルマリン固定パラフィン包埋保存組織は、

- この研究に腫瘍組織を提供、使用することの同意をし、アメリカ合衆国内で、GOG もしくは CTSU の施設において登録された患者については必須である。
- この研究に腫瘍組織を提供、使用することの同意をし、アメリカ合衆国以外の施設において登録された患者については、任意である。

可能な限り組織ブロックを提出する。永久もしくは一時的にブロックの提出が不可能な場合は、“スライド+スクロール”の提出でも良い。すなわち、laser capture microdissection や RNA 抽出、ゲノム解析に適した、清潔にオートクレーブされたスライドガラスにのせた 10 μ m の厚さの無染色切片 15 ケと、RNA 抽出やゲノム解析に適した小型遠心器用チューブや凍結バイアルに入れた 50 μ m の厚さのスクロール組織 1 ケを提出してもよい。貴施設がこの試験への組織ブロックの永久的な提供ができない場合は、GOG Tissue Bank に一時的にでも組織を提出できるように、貴施設の病理部の承諾が得られるよう働きかけること。何種類かの固定組織を提出する場合は、原発巣の組織には FT01、転移巣の組織には FT02 のラベルをつける。また、患者用スケジュール用紙に FT-02 のための SP Form を新たに追加する旨を GOG Statistical and Data Center に連絡する。

Appendix VI

B. 目的

GOG Tissue Bank は、この研究の一連の組織マイクロアレイ (TMA) を作成する目的でパラフィンブロックから得た試料を使用する予定である。詳細はプロトコルの 7.22 を参照すること。

通常のブロックから作成され標準的なスライドに固定された無染色切片と組織マイクロアレイは、腫瘍組織における CD-31 と血管内皮増殖因子 (VEGF) の免疫組織化学的な発現を解明するために、University of California Irvine Medical Center の Dr. Robert Burger に提供される。この検体を用いて評価・アッセイ分析される他の血管新生マーカーの厳密な選定は、将来的にこの領域で導き出されるデータを基に再考される予定である。

加えて、清潔で滅菌されたスライド上の無染色（厚さ 10 μm）切片と、滅菌チューブ/バイアルに入れられた厚さ 50 μm のスクロール組織は、RNA 抽出とゲノム解析のために National Cancer Institute の Dr. Michael Birrer のもとにそれぞれ送る。Laser-capture microdissection は腫瘍細胞の特異的 RNA 発現を調べるために必要に応じて実施される。

C. 採取時期

原発巣または転移巣のホルマリン固定パラフィン包埋保存腫瘍組織は、Front-line の化学療法開始前に採取されていなくてはならない。

D. 検体組織のラベルリングに関する方法

原発巣または転移巣のホルマリン固定パラフィン包埋保存腫瘍検体（ブロック、スライド、チューブ/バイアル）に、GOG プロトコル番号（GOG-0218）、GOG Bank ID(####-##-G##)、検体コード（ホルマリン固定腫瘍組織は FT01）と、採取日（月/日/年-mm/dd/yyyy）をラベルする。この検体には病理組織番号、ブロック識別子をラベルしなければならないが、個人識別情報はラベルしてはならない。

何種類かの固定組織を提出する場合は、次の順番に、原発巣の組織には FT01、転移巣の組織には FT02 のラベルをつける。また、患者用スケジュール用紙に FT-02 の SP Form を新たに追加する旨を GOG Statistical and Data Center に連絡する。

E. ホルマリン固定パラフィン包埋保存組織の提出方法

- 適切な検体の確認：可能な限り組織ブロックを提出する。（永久的に組織ブロックを提出できない場合は、以下を参照すること）永久もしくは一時的にブロックの提出が不可能な場合は、“スライド+スクロール”の提出でも良い。すなわち、均質化された腫瘍組織における RN