

16. Malonne H, Langer I, Kiss R, Atassi G. Mechanisms of tumor angiogenesis and therapeutic implications: angiogenesis inhibitors. Clin Exp Metastasis 17:1-14, 1999.
17. Folkman J. Tumor angiogenesis: therapeutic implications. N Eng J Med 285:1182-6, 1971.
18. Kim KJ, Li B, Winer J, Armanini M, Gillett N, Phillips HS et al. Inhibition of vascular endothelial growth factor-induced angiogenesis suppresses tumour growth in vivo. Nature 362:841-4, 1993.
19. Luo JC, Toyoda M, Shibuya M. Differential inhibition of fluid accumulation and tumor growth in two mouse ascites tumors by an antivascular endothelial growth factor/permeability factor neutralizing antibody. Cancer Res 58:2594-600, 1998.
20. Presta LG, Chen H, O'Connor SJ, Chisholm V, Meng YG, Krummen L et al. Humanization of an antivascular endothelial growth factor monoclonal antibody for the therapy of solid tumors and other disorders. Cancer Res 57:4593-9, 1997.
21. Burger RA, Sill MW, Monk BJ, Greer BE, Sorosky JI. Phase II trial of bevacizumab in persistent or recurrent epithelial ovarian cancer or primary peritoneal cancer: a Gynecologic Oncology Group study. J Clin Oncol 25(33):5165-5171, 2007 (10/14/08)
22. Cannistra SA, Matulonis U, Penson R, Hambleton J, Dupont J, Mackey H, Douglas J, Burger RA, Armstrong D, Wenham R, McGuire W. Phase II Study of Bevacizumab in Patients with Platinum Resistant Ovarian Cancer or Primary Peritoneal Serous Cancer. J Clin Oncol 25(33):5180-86, 2007 (10/14/08)
23. Devore et al. Randomized trial of paclitaxel/carboplatin with/without anti-VEGF in non-small cell lung cancer. Proc of the Amer Assoc of Clin Oncol Ref Type: Abstract, 2000.
24. Hurwitz H, Fehrenbacher L, Novotny W, Cartwright T, Hainsworth J, Heim W et al. Bevacizumab plus irinotecan, fluorouracil, and leucovorin for metastatic colorectal cancer. N Engl J Med Jun. 3;350. (23):2335.-42. 2004;350:2335-42., 2004.
25. National Cancer Institute Press Office. NIH Press Release: Bevacizumab Combined With Oxaliplatin-Based Chemotherapy Prolongs Survival for Previously Treated Patients With Advanced Colorectal Cancer. 11-29-0004. Ref Type: Personal Communication

26. 3rd International Ovarian Cancer Consensus Conference. *Ann. Oncol.* 2004. Ref Type: In Press
27. McGuire WP, Hoskins WJ, Brady MF, Kucera PR, Partridge EE, Look KY et al. Cyclophosphamide and cisplatin compared with paclitaxel and cisplatin in patients with stage III and stage IV ovarian cancer. *N Engl J Med* 334:1-6, 1996.
28. Piccart MJ, Bertelsen K, James K, Cassidy J, Mangioni C, Simonsen E et al. Randomized intergroup trial of cisplatin-paclitaxel versus cisplatin-cyclophosphamide in women with advanced epithelial ovarian cancer: three-year results. *J Natl Cancer Inst* 92:699-708, 2000.
29. Bamias A, Deliveliotis C, Karayiannis A, Varkarakis I, Zervas I, Pantazopoulos D et al. Neoadjuvant chemotherapy with docetaxel and cisplatin in patients with high-risk resectable bladder carcinoma: long term results. *Eur Urol* 46:344-50, 2004.
30. Berkenblit A, Tung N, Kim Y, Feyler H, Niloff J, Berghe KV et al. Phase I trial of docetaxel, carboplatin, and gemcitabine as first-line therapy for patients with high-risk epithelial tumors of mullerian origin. *Gynecol Oncol* 89:486-93, 2003.
31. Caponigro F, Massa E, Manzione L, Rosati G, Biglietto M, De Lucia L et al. Docetaxel and cisplatin in locally advanced or metastatic squamous-cell carcinoma of the head and neck: a phase II study of the Southern Italy Cooperative Oncology Group (SICOG). *Ann Oncol* 12:199-202, 2001.
32. Dieras V, Guastalla JP, Ferrero JM, Cure H, Weber B, Winckel P et al. A multicenter phase II study of cisplatin and docetaxel (Taxotere) in the first-line treatment of advanced ovarian cancer: a GINECO study. *Cancer Chemother Pharmacol* 53:489-95, 2004.
33. Firvida JL, Amenedo M, Rodriguez R, Gonzalez A, Salgado M, Ramos M et al. Docetaxel plus fractionated cisplatin is a safe and active schedule as first-line treatment of patients with advanced non-small cell lung cancer: results of a phase II study. *Invest New Drugs* 22:481-7, 2004.
34. Fossella F, Pereira JR, von Pawel J, Pluzanska A, Gorbounova V, Kaukel E et al. Randomized, multinational, phase III study of docetaxel plus platinum combinations versus vinorelbine plus cisplatin for advanced non-small-cell lung cancer: the TAX 326 study group. *J Clin Oncol* 21:3016-24, 2003.

35. Gedlicka C, Formanek M, Selzer E, Burian M, Kornfehl J, Fiebigler W et al. Phase II study with docetaxel and cisplatin in the treatment of recurrent and/or metastatic squamous cell carcinoma of the head and neck. Oncology 63:145-50, 2002.
36. Georgoulis V, Ardavanis A, Agelidou A, Agelidou M, Chandrinou V, Tsaroucha E et al. Docetaxel versus docetaxel plus cisplatin as front-line treatment of patients with advanced non-small-cell lung cancer: a randomized, multicenter phase III trial. J Clin Oncol 22:2602-9, 2004.
37. Jahanzeb M, Sarna G, Hirsch R, Radice P, Koletsky A, Martinez M et al. Docetaxel and carboplatin as first-line therapy in advanced non-small cell lung carcinoma: a phase II study. Anticancer Res 24:1239-42, 2004.
38. Katayama H, Ueoka H, Kiura K, Tabata M, Kozuki T, Tanimoto M et al. Preoperative concurrent chemoradiotherapy with cisplatin and docetaxel in patients with locally advanced non-small-cell lung cancer. Br J Cancer 90:979-84, 2004.
39. Kubota K, Watanabe K, Kunitoh H, Noda K, Ichinose Y, Katakami N et al. Phase III randomized trial of docetaxel plus cisplatin versus vindesine plus cisplatin in patients with stage IV non-small-cell lung cancer: the Japanese Taxotere Lung Cancer Study Group. J Clin Oncol 22:254-61, 2004.
40. Lee SH, Kang WK, Park J, Kim HY, Kim JH, Lee SI et al. Combination chemotherapy with epirubicin, docetaxel and cisplatin (EDP) in metastatic or recurrent, unresectable gastric cancer. Br J Cancer 91:18-22, 2004.
41. Markman M, Kennedy A, Webster K, Peterson G, Kulp B, Belinson J. Combination chemotherapy with carboplatin and docetaxel in the treatment of cancers of the ovary and fallopian tube and primary carcinoma of the peritoneum. J Clin Oncol 19:1901-5, 2001.
42. Mavroudis D, Alexopoulos A, Malamos N, Ardavanis A, Kandylis C, Stavriniadis E et al. Salvage treatment of metastatic breast cancer with docetaxel and carboplatin. A multicenter phase II trial. Oncology 64:207-12, 2003.
43. Mitachi Y, Sakata Y, Ohtsu A, Hyodo I, Katsu K, Sairenji M et al. Docetaxel and cisplatin in patients with advanced or recurrent gastric cancer: a multicenter phase I/II study. Gastric Cancer 5:160-7, 2002.

44. Obata H, Aoki Y, Watanabe M, Matsushita H, Yahata T, Fujita K et al. Docetaxel and carboplatin combination chemotherapy for recurrent endometrial cancer. Int J Clin Oncol 8:53-5, 2003.
45. Pfisterer J, du BA, Wagner U, Quaas J, Blohmer JU, Wallwiener D et al. Docetaxel and carboplatin as first-line chemotherapy in patients with advanced gynecological tumors. A phase I/II trial of the Arbeitsgemeinschaft Gynakologische Onkologie (AGO-OVAR) Ovarian Cancer Study Group. Gynecol.Oncol 92:949-56, 2004.
46. Ramalingam S, Dobbs TW, Einzig AI, Wojtowicz-Praga S, Cascino M, Bonomi P et al. Carboplatin and docetaxel in advanced non-small-cell lung cancer: results of a multicenter phase II study. Cancer Chemother Pharmacol 53:439-44, 2004.
47. Roth AD. European experience of docetaxel and cisplatin in advanced gastric cancer. Gastric Cancer 5 Suppl 1:27-9, 2002.
48. Saitoh S, Sakata Y. Docetaxel and cisplatin in patients with advanced gastric cancer: results of Japanese phase I/II study. Gastric Cancer 5 Suppl 1:23-6, 2002.
49. Sengelov L, Kamby C, Lund B, Engelholm SA. Docetaxel and cisplatin in metastatic urothelial cancer: a phase II study. J Clin Oncol 16:3392-7, 1998.
50. Specht L, Larsen SK, Hansen HS. Phase II study of docetaxel and cisplatin in patients with recurrent or disseminated squamous-cell carcinoma of the head and neck. Ann Oncol 11:845-9, 2000.
51. Vasey PA, Atkinson R, Coleman R, Crawford M, Cruickshank M, Eggleton P et al. Docetaxel-carboplatin as first line chemotherapy for epithelial ovarian cancer. Br J Cancer 84:170-8, 2001.
52. Vasey PA, Jayson GC, Gordon A, Gabra H, Coleman R, Atkinson R et al. Phase III randomized trial of docetaxel-carboplatin versus paclitaxel-carboplatin as first-line chemotherapy for ovarian carcinoma. J Natl Cancer Inst 96:1682-91, 2004.
53. Vorobiof DA, Rapoport BL, Chasen MR, Cohen GL, Mahomed R, Karime M. Phase II clinical trial of carboplatin and docetaxel in patients with metastatic ovarian cancer: active combination with low incidence of peripheral neuropathy. Int J Gynecol Cancer 13:287-91, 2003.

54. Wachters FM, van Putten JW, Boezen HM, Groen HJ. Phase II study of docetaxel and carboplatin as second-line treatment in NSCLC. Lung Cancer 45:255-62, 2004.
55. Zalberg J, Millward M, Bishop J, McKeage M, Zimet A, Toner G et al. Phase II study of docetaxel and cisplatin in advanced non-small-cell lung cancer. J Clin Oncol 16:1948-53, 1998.
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. Ward R. *Familial aggregation and genetic epidemiology of blood pressure*. New York: Raven Press: 1990. (03/16/09)
83. Inagami T. The renin-angiotensin system. *Essays in Biochem* 28:147-64, 1994. (03/16/09)
84. Cui J, Melista E, Chazaro I, et al. Sequence variation of bradykinin receptors B1 and B2 and association with hypertension. *J Hypertens* 23:55-62, 2005. (03/16/09)
85. Markovic D, Tang X, Guruju M, et al. Association of angiotensinogen gene polymorphisms with essential hypertension in African-Americans and Caucasians. *Hum Hered* 60:89-96, 2005. (03/16/09)
86. Munroe PB, Wallace C, Xue MZ, et al. Increased support for linkage of a novel locus on chromosome 5q13 for essential hypertension in the British Genetics of Hypertension Study. *Hypertension* 48:105-11, 2006. (03/16/09)
87. Newhouse SJ, Wallace C, Dobson R, et al. Haplotypes of the WNK1 gene associate with blood pressure variation in a severely hypertensive population from the British Genetics of Hypertension study. *Hum Mol Genet* 14:1805-14, 2005. (03/16/09)
88. Tobin MD, Raleigh SM, Newhouse S, et al. Association of WNK1 gene polymorphisms and haplotypes with ambulatory blood pressure in the general population. *Circulation* 112:3423-9, 2005. (03/16/09)
89. Young JH, Chang YP, Kim JD, et al. Differential susceptibility to hypertension is due to selection during the out-of-Africa expansion. *PLoS Genetics* 1:e82, 2005. (03/16/09)
90. Dincer M, Altundag K, Angiotensin-converting enzyme inhibitors for bevacizumab-induced hypertension. *Ann Pharmacother* 40:2278-9, 2006. (03/16/09)
91. Zhu X, Wu S, Dahut WL, Parikh CR. Risks of proteinuria and hypertension with bevacizumab, an antibody against vascular endothelial growth factor: systematic review and meta-analysis. *Am J Kidney Dis* 49:186-93, 2007. (03/16/09)
92. International HapMap Consortium. A second generation human haplotype map of over 3.1 million SNPs. *Nature* 449:851-61, 2007 Oct 18. (03/16/09)



93. Klein RJ, Zeiss C, Chew EY, et al. Complement factor H polymorphism in age-related macular degeneration. *Science* 308:385-9, 2005. (03/16/09)
94. Ogura Y, Bonen DK, Inohara N, et al. A frameshift mutation in NOD2 associated with susceptibility to Crohn's disease. *Nature* 411:603-6, 2001. (03/16/09)
95. Ozaki K, Ohnishi Y, Iida A, et al. Functional SNPs in the lymphotoxin-alpha gene that are associated with susceptibility to myocardial infarction. *Nat Genet* 32:650-4, 2002. (03/16/09)
96. Hunter DJ, Kraft P, Drinking from the fire hose—statistical issues in genomewide association studies. *N Engl J Med* 357:436-9, 2007. (03/16/09)
97. Frey MK, Olvera N, Bogomolny F, Dao F, Borsu L, Konner JA, et al. *WNK1* haplotypes and bevacizumab-induced hypertension. *J Clin Oncol* 26:Supplement Abstract 11003. (03/16/09)
98. Skol AD, Scott LJ, Abecasis GR, Boehnke M. Joint analysis is more efficient than replication-based analysis for two-stage genome-wide association studies. *Nat Genet* 38:209-13, 2006. (03/16/09)
99. de Bakker PIW, Yelensky R, Pe'er I, Gabriel SB, Daly MJ, Altshuler D. Efficiency and power in genetic association studies. *Nat Genet* 37:1217-23, 2005. (03/16/09)
100. Stephens M, Donnelly P. A comparison of bayesian methods for haplotype reconstruction from population genotype data. *Am J Hum Genet* 73:1162-9, 2003. (03/16/09)
101. DA Levine, Boyd J. A haplotype analysis of CYP19 (aromatase) and genetic predisposition to ovarian cancer. *Gynecol Oncol* 104:S22, 2007. (03/16/09)
102. 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.
103. 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.
104. 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.

105. Steinhauslin F, Wauters JP. Quantitation of proteinuria in kidney transplant patients: accuracy of the urinary protein/creatinine ratio. Clin Nephrol 43:110-5, 1995.
106. 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.
107. 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.
108. 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)
109. Schilling et al. ASCO 2005. (1-16-06)
110. 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)
111. 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.
112. Dunnett CW, A multiple comparison procedure for comparing several treatments with a control, JASA 50(272):1096-1121, 1955.
113. Basen-Engquist K, Bodurka-Bervers 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.
114. 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.
115. 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.
116. Park, DC, Hao, K, Bonome, T, Donniger, 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).
117. 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.
118. Li, C, and Wong WH, Model-based analysis of oligonucleotide arrays: Expression index computation and outlier detection. PNAS 98:31-36, 2001.
119. 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.
120. Benjamini, Y; Hochberg, Y, Controlling the False Discovery Rate: a Practical and Powerful Approach to Multiple Testing. JR Statist Soc B 289-300, 1995.
121. 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・データセンターや 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：腫瘍が一侧の卵巣に限局し、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\*：腫瘍は一侧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：腫瘍が一侧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：腫瘍が一侧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：腫瘍が一侧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 2 cm 以下の腹腔内播種を認めるもの。

III c 期：直径 2 cm 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：腫瘍が一侧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ない。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) : 腹腔洗淨液細胞診陽性 (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ー、IUD、避妊用ホルモン剤の植え込み

アナフィラキシー：カルボプラチンやパクリタキセル、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、掻痒感、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壊疽	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 レベルを上回る；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.3.2\_2009060X

## Appendix II

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

うっ血性心不全：

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っ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をすることについて、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実に保護するために、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 使用可能に設定がしてあること。

### 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](mailto:rando@gogstats.org) または [support@gogstats.org](mailto:support@gogstats.org)