

静岡がんセンターで診療を受けられる皆様へ

当院では、下記の研究を実施しておりますのでお知らせいたします。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で、情報を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の連絡先へお問い合わせ下さい。

①対象者	2014年8月から2018年9月にオピオイド初回導入時にMSコンチン錠/オプソ内服液、オキシコンチン錠/オキノーム散、タペンタ錠/各種レスキュー薬のいずれかを投与した方			
②研究課題名	各種オピオイド内服薬初回導入時のせん妄発現率に関する比較検討			
③実施予定期間	承認日 ~ 2019年12月			
④実施機関	静岡がんセンター			
⑤研究代表者	氏名	杉山 洋介	所属	静岡がんセンター 薬剤部
⑥当院の研究代表者	氏名	杉山 洋介	所属	静岡がんセンター 薬剤部
⑦使用する検体・データ	電子カルテ情報			
⑧目的	オピオイドはせん妄を誘発する一因として広く知られているが、緩和ケア領域においてオピオイドの使用を避けることは困難です。しかし、オピオイド初回導入時における各種オピオイドのせん妄発現率に関する詳細な検討の穂報告は少ないです。そこで本研究では、MSコンチン錠/オプソ内服液、オキシコンチン錠/オキノーム散、タペンタ錠/各種レスキュー薬(オプソ内服液またはオキノーム散)を初回導入した際に、オピオイドの種類によりせん妄発現率に違いはあるか、せん妄を起こしやすい要因はあるか調べます。			
⑨方法	カルテからせん妄発現の有無、患者情報(年齢、性別等)、併用薬(ベンゾジアゼピン系薬、ステロイド等)を調査し、オピオイドの種類によりせん妄発現率に違いはあるか、せん妄を起こしやすい要因はあるか解析を行います。新たに追加検査を行うことはありません。			
⑩倫理審査	倫理審査委員会承認日	2019年3月18日		
⑪公表	研究成果は学会や医学論文などに発表されることがあります。			
⑫プライバシー	本研究では、名前・住所・電話番号等の個人情報は使用しません。			
⑬知的財産権	知的財産に関する権利(特許権等)は、静岡がんセンターに属します。			
⑭利益相反	本研究は企業との共同研究ではなく、企業からの資金提供もありません。			
⑮資料の参照	本研究について詳しく知りたい場合は、臨床研究事務局までご連絡ください。			
⑯問い合わせ	連絡先	臨床研究事務局	電話	055-989-5222(内線3379)
	事務局にて、お問い合わせ内容をお伺いいたします。 後日、あらためて研究者より直接回答いたします。			

本研究のノウハウやアイデアに関する情報については公開できませんのでご了承下さい。

静岡がんセンター病院長