

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9月1日～2022年10月31日までにオキシコドン徐放錠あるいはオキシコドン徐放錠とトラマドール徐放錠の両方を処方された患者さん			
② 研究課題名	オキシコドン徐放錠単剤とオキシコドン徐放錠/タペンタドール徐放錠併用における有効性および安全性に関する後方視的比較検討			
③ 実施予定期間	倫理審査委員会承認日 ～ 2025年3月			
④ 実施機関	静岡がんセンター			
⑤ 研究代表者	氏名	賀茂 佳子	所属	薬剤部
⑥ 当院の研究代表者	氏名	賀茂 佳子	所属	薬剤部
⑦ 使用する検体・データ	電子カルテ情報			
⑧ 他機関への提供	無			
⑨ 提供先の責任者	氏名		所属	
⑩ 目的	がんの痛みを抑えるお薬には、モルヒネやオキシコドンなどのオピオイドと呼ばれる鎮痛薬があります。痛みの増強とともに増量を行いますが、副作用発現を抑制するため、可能な限り投与量や増量速度を抑えることが望ましいとされます。オピオイドの中でもタペンタドールという薬剤は、他のオピオイドにはない鎮痛を補助する作用を併せ持っており、他のオピオイドとタペンタドールを併用することで、オピオイドの総投与量を減じることが予想されますが、これまでその併用効果に関する研究は行われていません。そこで、オキシコドン徐放錠とタペンタドール徐放錠を併用することでオピオイドの最大用量、増量速度、副作用発現率に変化があるか比較検討を行います。			
⑪ 方法				
⑫ 倫理審査	倫理審査委員会承認日	2022年12月12日		
⑬ 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。			
⑭ 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。			
⑮ 知的財産権	知的財産に関する権利（特許権等）は、静岡がんセンターの規程に従って取り扱います。			
⑯ 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。			
⑰ 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。			
⑱ お問い合わせ	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