

# 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	2017年11月2日から2022年8月31日の期間、当院入院中にルビプロストンが開始となり5日以上継続して内服された患者さん						
②研究課題名	多変量解析を用いたがん患者におけるルビプロストンの悪心発現に関する因子の検討						
③実施予定期間	倫理審査委員会承認日～2026年12月						
④実施機関	静岡がんセンター						
⑤研究代表者	氏名	森 京子	所属	RMQC室			
⑥当院の研究代表者	氏名	森 京子	所属	RMQC室			
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	ルビプロストンは、従来の便秘治療薬とは異なる作用機序を持つ薬剤ですが、代表的な副作用に悪心があります。非がんの方に使用した場合、5日間程度で悪心が現れ、女性や若い患者で発現が多いと報告されていますが、がんの方における悪心発現の要因については不明です。そこで本研究では、がんの方におけるルビプロストンの悪心発現率を調査し、そのリスクとなる要因を解析します。						
⑪方法	ルビプロストンの投与開始から5日目までを観察期間とします。観察期間中における悪心の発現率について調査し、年齢、性別、抗がん剤の併用などのリスクとなる要因を解析します。						
⑫倫理審査	倫理審査委員会承認日	2025年11月20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。						
⑲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。