

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	2015 年 6 月 1 日～2022 年 6 月 30 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/トラマ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 ～ 2027 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	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。痛みに合わせて量を調節しますが、副作用を抑制するため量や増量速度を抑えることが望ましいとされています。トラマドールは、他のオピオイドにはない作用を併せ持つオピオイドです。オキシコドン徐放錠にトラマ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	オキシコドン徐放錠を単独で服用された方、オキシコドン徐放錠の服用開始後にトラマドール徐放錠を併用された方を対象とします。それぞれの薬剤の内服を開始日から終了日までを調査期間とし、最大用量、増量速度、痛みがコントロールできた期間、副作用発現率を調べ、比較検討を行います。			
⑫倫理審査	倫理審査委員会承認日		2025 年 11 月 27 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を使用しません。			
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