

臨床研究へのご協力をお願い

当院では、以下の臨床研究を実施しております。本研究の対象者に該当する可能性のある患者様で、個人が識別される診療情報等を研究に利用されることを希望されない場合は、以下の連絡先にお問い合わせください。同意されない場合でも、診療上の不利益が生じることは一切ありません。

■ 研究の対象期間と対象となる患者様

当院において 2014 年 5 月 1 日～2023 年 4 月 30 日に軽度催吐性リスク薬剤を処方されている患者様

■ 研究課題名

軽度催吐性リスク薬剤における副作用とリスク因子の検討

■ 当院の研究責任者(所属)

石原 達弥(薬剤部)

■ 当院の試料・情報の管理責任者(所属)

石原 達弥(薬剤部)

■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

現在、軽度催吐性リスク薬剤の悪心・嘔吐に関する調査では悪心・嘔吐の発生状況と悪心・嘔吐の対策としてどの制吐剤を投与されているかという研究はございますが、がん種や手術の影響など詳細なリスクを調査した研究はございません。よって、吐き気の頻度や強度に応じて制吐剤の必要性及び選択性を明らかにすることで患者様の治療に貢献できると考えております。

研究実施期間:2023 年 9 月 13 日～2025 年 4 月 1 日

■ 研究に用いる試料・情報の項目

性別、年齢、体重、飲酒歴、乗り物酔い、妊娠悪阻、前治療コースにおける悪心・嘔吐の経験、強い不安、閉経の有無、手術歴、消化器疾患の既往、CINV(化学療法誘発性悪心・嘔吐)の既往、制吐剤等を調査します。

■ 他の研究機関への提供・提供方法

他の研究機関への試料・情報の提供はありません。

■ 個人情報の取扱い

研究で利用する情報から、患者様を直接特定できる個人情報は削除します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者様を特定できる個人情報は利用しません。

■ お問い合わせ先

担当者(所属):平田 一耕(薬剤部)

電話:04-7092-2211(代表)