

作成日 2024 年 3 月 7 日
(最終更新日 2024 年 3 月 25 日)

「情報公開文書」 (Web ページ掲載用)

課題名：オキシコドンの薬物相互作用と副作用に関する研究

1. 研究の対象

当院で 2008 年 4 月 1 日～2025 年 11 月 30 日の期間に、オキシコドン（商品名：オキファスト[®]注、オキシコンチン[®]錠、オキノーム[®]散、オキシコドン徐放錠など）による治療を受けた患者さん

2. 研究期間

倫理審査委員会承認後～2026 年 3 月 31 日まで

3. 試料・情報の利用及び提供を開始する予定日

当院で試料・情報の利用を開始する予定日及び外部への提供を開始する予定日は以下の通りです。

利用開始日：2010 年 7 月 1 日

4. 研究目的

オキシコドンは、強い痛みを和らげる薬として、広く使用されています。一方、最近の研究により、飲み合わせの悪い薬剤との併用や患者さん個々の素因などによって、副作用が強くなる可能性が考えられております。我々は、オキシコドンの安全かつ有効な使用法を確立するために、オキシコドンを使用している患者さんを対象に副作用の調査研究を行っております。

5. 研究方法

年齢、性別、体重、疾患、薬剤の用法用量、併用薬剤、検査値、血圧、脈拍、尿量などを診療録（カルテ）より調査し、これらとオキシコドンの効果や副作用との関連性について検討を行います。

6. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：病歴、治療歴、副作用等の発生状況 等

7. 外部への試料・情報の提供

該当なし

8. 外国にある者に対して試料・情報の提供する場合

該当なし

9. 研究組織

本学単独研究

10. 利益相反（企業等との利害関係）について

該当なし

11. 本研究への参加を希望されない場合

(記載例) 患者さんやご家族(ご遺族)が本研究への参加を希望されず、試料・情報の利用又は提供の停止を希望される場合は、下記の問い合わせ先へご連絡ください。すでに研究結果が公表されている場合など、ご希望に添えない場合もございます。

1 2. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせください。ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出ください。

また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

当院における照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

担当者の所属・氏名：筑波大学附属病院薬剤部 担当 島田浩明

住所：茨城県つくば市天久保 2-1-1

連絡先：電話：029-896-7165 (薬剤部調剤室、平日 8 時 30 分～17 時 15 分)

当院の研究責任者：筑波大学附属病院薬剤部 本間真人