

シスプラチン投与患者におけるオランザピンの処方及び悪心・嘔吐発現状況の検討

1. 研究の対象

2024年1月～12月の期間内に、シスプラチンを含む化学療法を初回投与された患者さん

2. 研究方法目的・方法

目的：制吐薬適正使用ガイドライン 2023年10月改訂第3版にて高度催吐性リスク抗がん剤に対してオランザピンの投与が推奨されています。長野市民病院でのシスプラチンを含む化学療法を初回投与された患者さんを対象に、オランザピンの処方及び悪心・嘔吐発現状況について検討します。

方法：過去の診療記録より内容を収集し、オランザピンの処方割合及びオランザピン処方群、非処方群での悪心・嘔吐発現状況を比較します

研究期間：倫理申請許可日 ～ 2026年3月31日

3. 研究に用いる情報の種類

以下の臨床情報を診療記録より取得します。

診断名、年齢、性別、投薬状況、悪心・嘔吐発現状況、検査結果等

4. 外部への情報の提供

本研究は、当院単施設における研究であり、外部施設への情報提供は行いません。また、研究成果の学会、論文などにおける発表に際しては、研究対象者皆さんの個人情報が入外に漏れることの無いように十分配慮します。

5. 研究組織

長野市民病院 薬剤部

6. お問い合わせ先

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡ください。

また、本研究の対象となる方またはその代理人より、情報の利用の停止を求める旨のお申し出があった場合は、適切な措置を行いますので、その場合も下記へのご連絡をお願い致します。

尚、研究不参加を申し出られた場合でも、不利益を受けることはありません。ただし、お申し出をいただいた時点ですでに研究結果が学会、論文などで公表されていた場合等には結果を破棄できないこともあり、引き続き使わせていただくことがあります。

長野市民病院 臨床試験運営事務局

電話番号：026-295-1199