

難治性便秘を有する血液腫瘍患者に対する適性緩下剤の検討

1. 研究の対象

2010年1月1日～2022年3月31日に、高知大学医学部附属病院（以下、当院といいます）において、抗がん剤「オンコビン」又は「ベルケイド」を投与された患者さんです。

対象となる患者さんの年齢は1歳～100歳を対象とします。

2. 研究目的・方法

当薬剤は副作用である末梢神経障害のため、腸管運動が妨げられ、重症便秘を誘発することが知られています。血液がん患者さんにおける重症便秘の発症は患者さんの生活の質を損なうだけでなく、致死的な感染症を誘発するため、排便管理が大切になります。

本研究は、抗がん剤投与時の便秘時に使用する多種多様な緩下剤の有効性および安全性を評価するために患者さんのカルテからデータを収集させていただきます。

研究期間： 倫理委員会承認日 ～ 2025年3月31日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

緩下剤使用の有無、緩下剤の種類、性別、年齢、身長、体重、BMI、疾患名、オンコビンおよびベルケイドの投与日、投与歴、投与量、副作用、生化学検査値、既往歴、使用薬剤、PS、治療レジメン、排便状況、食事摂取量について電子カルテから得られる情報を調査します。

4. 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下さい。

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下さい。

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下さい。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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先

住所：高知県南国市岡豊町小蓮 185-1

TEL：088-880-2548

研究実施責任者：高知大学医学部附属病院 薬剤部 田村 尚久