

上尾中央総合病院を受診された患者さんへ

当院では下記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方で、診療情報等を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記のお問合せ先にご連絡下さい。

課題名	終末期がん患者の睡眠障害に対するミダゾラムの有効性と安全性の評価 ～第2報～
受付番号	646
当院の研究責任者(所属)	土屋 裕伴(薬剤部)
研究協力者(所属)	沖田 彩、諸橋 賢人、光田 恵里香、新井 亘、増田 裕一(薬剤部)
研究期間	2019年2月1日～2019年2月28日
調査データ対象期間	2017年1月1日～2018年12月31日
本研究の目的	終末期患者に対する睡眠障害に対する注射薬はベンゾジアゼピン系薬剤や抗精神病薬が使用され、ミダゾラムは保険適応外であるが、約80%の緩和ケア病棟で睡眠障害に対して使用している報告もあるが、有効性や安全性の情報は乏しい。有効性・安全性抗精神病薬との併用や投与方法の因子について検証する。
対象となる患者さん	緩和ケア病棟でミダゾラムを睡眠目的で使用した患者さん。
利用する試料・情報	身体的因子(年齢、体重、性別、がん種、せん妄、生存期間、血清アルブミン値、総ビリルビン値、AST値、ALT値等)、ミダゾラム関連因子(投与方法、投与量・投与速度、体重あたりの投与量・投与速度、投与時間、投与終了時間)、併用薬因子(オピオイド、抗精神病薬、フルニトラゼパム、抗うつ薬、ケタミン等)等。
試料・情報の他の研究機関への提供の有無	<input checked="" type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 有り
個人情報の保護に関する情報	利用する情報から氏名や住所等の患者さん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、その際も患者さんを特定できる個人情報は利用しません。
本研究の資金源(利益相反)	<input checked="" type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 有り
倫理審査等の経過	第206回 上尾中央総合病院倫理委員会にて承認
公開日	2019年2月1日
オプトアウト期間	<input checked="" type="checkbox"/> 公開日から1か月 <input type="checkbox"/> 当該疾患の当院受診日から6か月
お問合せ先	電話番号 048-773-1111 (代表) 上尾中央総合病院 クリニカルリサーチセンター 情報管理部・組織管理課 又は 薬剤部・治験管理科