

「がん性疼痛に対するジクロフェナクナトリウム経皮吸収型製剤の使用実態調査」

**1. 研究の対象**

2021年8月1日～2025年11月30日までの間で、大阪急性期・総合医療センター入院中にがん性疼痛に対してジクロフェナクナトリウム経皮吸収型製剤を導入した患者

**2. 研究目的・方法**

「目的」大阪急性期・総合医療センターにおける、がん性疼痛に対するジクロフェナクナトリウム経皮吸収型製剤の使用法および有害事象、開始前後の疼痛の変化について調査する。

「方法」大阪急性期・総合医療センター入院中に、がん性疼痛に対してジクロフェナクナトリウム経皮吸収型製剤を導入した患者の治療経過について電子カルテから調査する。

「研究期間」研究実施許可後から2029年3月31日。

「利用開始予定日」2026年4月～

**3. 研究に用いる試料・情報の種類**

試料：なし

情報：がん性疼痛に対して処方されたジクロフェナクナトリウム経皮吸収型製剤の投与量・処方期間・開始理由・中止理由、併用薬、治療経過、血液データ等

**4. 外部への試料・情報の提供**

共同研究機関へのデータ提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で、電子的に配信します。対応表は、当センターの研究責任者が保管・管理します。

**5. 研究組織**

大阪急性期・総合医療センター 薬局 菅 詩歩

**6. 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、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ないので、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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先

大阪市住吉区万代東 3-1-56

大阪急性期・総合医療センター 薬局

研究責任者：薬局 菅 詩歩

電話 06-6692-1201