

「アプレピタント・ホスアプレピタント
およびホスネツピタント使用患者に関する研究」

1. 研究の対象

当院で化学療法を行った患者のうち、アプレピタントもしくはホスアプレピタント、およびホスネツピタントを使用した患者さん

2. 研究目的・方法

- 「目的」アプレピタント・ホスアプレピタントから
ホスネツピタントへの変更に伴う影響
- 「方法」対象患者さんの悪心・嘔吐などの有害事象を比較検討
- 「研究期間」倫理委員会承認後～2028年3月31日
- 「利用開始予定日」2023年9月30日～

3. 研究に用いる試料・情報の種類

試料：なし

情報：診断名、年齢、性別、身体所見、治療内容、有害事象 等

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：薬剤師 新井 花緒

電話 06-6692-1201 内線 2140