

## 1. 研究課題名

メサドンの有効性および安全性に関する後ろ向き調査

## 2. 試料・情報

## (1) 利用目的

本研究は、当院において使用されているメサドンの処方実態を把握し、有効性と安全性を後ろ向きに評価することを目的としています。

研究期間は承認日から2026年12月までです。

## (2) 利用項目、提供方法

本研究は、2018年1月から2025年12月までの間にメサドンが処方された患者を対象に診療記録を利用して行います。20歳未満は対象としません。利用する情報は、患者背景（年齢、性別、身長、体重、がん種、病期）、痛みの程度・部位・性質、オピオイドの使用歴、レスキュー回数、メサドンの投与量および投与期間、検査値（AST,ALT,Scr,eGFR,Alb,TP,Hb）、有害事象、併用薬で、利用を開始するのは、本研究が承認された日以降です。

また、今回の研究で得られた成果を医学的な専門学会や専門雑誌等で報告することがありますが、個人を特定できる情報を報告・公開することは一切ありません。

## (3) 利用する者の範囲

日本赤十字社医療センター 薬剤部 小林 雅人（研究責任者）

## (4) 管理責任を有する者の名称

日本赤十字社医療センター

## 3. 参加を希望されない場合等

本研究への参加を希望されない場合や本研究参加についてのご質問がある場合は、以下へご連絡ください。本研究への参加を希望されない場合でも、不利益を被ることはありません。

## 4. 問い合わせ先

日本赤十字社医療センター

〒150-8935 東京都渋谷区広尾 4-1-22

TEL: 03-3400-1311 FAX: 03-3409-1604

担当: 薬剤部 小林 雅人