

臨床研究のお知らせ

たんぽぽ薬局をご利用の患者さま・ご家族さまへ

たんぽぽ薬局では、患者さまに提供する医療の質の向上を目的として、薬局における医療情報や調査情報を活用した研究を実施しております。

研究内容は以下の通りです。なお、本研究による患者さまへの負担や不利益はありません。

【研究課題名】

トラマドール含有製剤（トラムセット[®]配合錠、トアラセット[®]配合錠、トラマール[®]OD錠、トラマドール塩酸塩OD錠、ワントラム[®]錠、ツートラム[®]錠）の適正使用に関する実態調査

【研究の対象となる方】

2024年9月1日～2025年2月28日までの期間で、たんぽぽ薬局に来局されトラマドール含有製剤（トラムセット[®]配合錠、トアラセット[®]配合錠、トラマール[®]OD錠、トラマドール塩酸塩OD錠、ワントラム[®]錠、ツートラム[®]錠）が処方された患者さま

【研究の目的】

オピオイド鎮痛薬であるトラマドールは、がんの痛みや慢性の痛みに対して広く使用されています。一方で、オピオイド誘発性便秘（オピオイド鎮痛薬を服用することによって引き起こされる便秘）が高頻度で発現するといわれています。トラマドール含有製剤（トラムセット[®]配合錠、トアラセット[®]配合錠、トラマール[®]OD錠、トラマドール塩酸塩OD錠、ワントラム[®]錠、ツートラム[®]錠）を服用する患者さまの下剤の処方状況や副作用発現状況、効果、薬局における対応などを調査することで、必要に応じた薬局薬剤師による処方提案を推進し、トラマドール含有製剤（トラムセット[®]配合錠、トアラセット[®]配合錠、トラマール[®]OD錠、トラマドール塩酸塩OD錠、ワントラム[®]錠、ツートラム[®]錠）の適正使用に繋げることを目的とします。

【研究の方法】

当薬局にて管理されている薬剤服用歴をもとに、年齢、性別、処方薬、用法用量、服用日数、服用理由、併用薬、腎機能、効果（NRS）、有害事象（便秘、悪心、嘔吐、傾眠、不眠症）の発現状況、コンプライアンス、薬局の対応（医療機関へ直接連絡、患者への受診勧奨、トレーシングレポート送付）の有無、薬局の対応に対する医療機関の対応（中止、処方変更等）の有無について調査します。

【研究への参加を希望されない場合】

本研究への参加を希望されない方は、下記の相談窓口にご連絡ください。

なお、研究への参加は自由意思であり、参加を撤回されても、不利益な扱いを受けることは全くありません。

【個人情報の取り扱いについて】

氏名や住所等の患者さまを直接特定できる情報は削除した上で、厳重に管理を行い、第三者が個人情報を閲覧することができないようにしています。また、本研究で得られた情報は、本研究目的以外に使用されることはありません。

【研究結果の公表について】

本研究で得られた成果は、学会発表や論文発表を予定しております。その際、個人を識別できる情報は一切含みません。

【費用の負担や謝礼について】

本研究は、当薬局において、既に管理している患者さまの記録を使用させていただきますので、対象となる患者さまに利益及び不利益は一切ございません。

【お問い合わせ先について】

本研究のことで、何か分からないことや心配なことがありましたら、いつでも、下記に記載されている問い合わせ先までご連絡ください。

研究責任者：たんぽぽ薬局（株） 薬局事業本部 学術研修部 学術研修課 増田 千穂
TEL:058-263-2727