

作成日 2024 年 4 月 23 日
(最終更新日 2024 年 4 月 30 日)

「情報公開文書」 (Web ページ掲載用)

受付番号： 5013

課題名：院内睡眠薬フォーミュラリ導入後の睡眠薬処方件数、転倒転落の評価

1. 研究の対象

2023 年 10 月・12 月、2024 年 2 月に当院で入院中下記不眠症治療薬を処方された 20 歳以上の方

デエビゴ錠 2.5 mg、デエビゴ錠 5 mg、ベルソムラ錠 15 mg、ベルソムラ錠 20 mg、ラメルテオン錠 8 mg「武田テバ」、エスゾピクロン錠 1 mg「明治」、ゾルピデム酒石酸塩錠 5 mg「NIG」

2. 研究期間

2024 年 5 月 (研究実施許可日) ~2025 年 3 月

3. 試料・情報の利用及び提供を開始する予定日

当院で試料・情報の利用を開始する予定日及び外部への提供を開始する予定日は以下の通りです。

利用開始予定日：2024 年 5 月 16 日

提供開始予定日：該当なし

4. 研究目的

医薬品の適正使用や薬物療法の標準化、地域医療において診療所と病院の間で使用する医薬品の整合性を図るために医薬品の使用方針 (フォーミュラリ) を病院内や地域で定めることは非常に有用であると考えられています。

理念に地域医療への貢献を掲げている当院においてフォーミュラリを作成することは、院内での医薬品の適正使用だけではなく地域医療への貢献へとつながる取り組みの一つであると考えております。当院では 2023 年 10 月より睡眠薬院内フォーミュラリが運用開始となりました。

本研究では、院内睡眠薬フォーミュラリ運用開始後の睡眠薬処方件数や転倒転落発生件数を調査することで本フォーミュラリの有用性について評価します。

5. 研究方法

2023 年 10 月・12 月、2024 年 2 月に当院に入院されていた患者さんに処方された下記薬剤の処方件数と下記薬剤が要因で転倒または転落した患者さんについて調査します。

デエビゴ錠 2.5 mg、デエビゴ錠 5 mg、ベルソムラ錠 15 mg、ベルソムラ錠 20 mg、ラメルテオン錠 8 mg「武田テバ」、エスゾピクロン錠 1 mg「明治」、ゾルピデム酒石酸塩錠 5 mg「NIG」

6. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：年齢、性別、病歴、治療歴、副作用等の発生状況 等

7. 外部への試料・情報の提供

該当なし

8. 研究組織

本校単独研究

9. 研究費・利益相反（企業等との利害関係）について

研究費・利益相反なし

10. 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ください。
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ください。

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。

当院における照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

担当者の所属・氏名：防衛医科大学校病院 薬剤部 福島 みなみ

住所：〒359-8513 埼玉県所沢市並木 3-2

連絡先：04-2995-1511（内線 3052）電話対応時間 平日 9時から 16時まで

phr318@ndmc.ac.jp

当院の研究責任者：防衛医科大学校病院薬剤部 福島 みなみ