

<研究名称>

アナモレリン早期導入後、食欲不振改善と体重増加となった1例

<実施責任者及び実施担当者>

実施責任者 薬剤部 薬剤部長 近藤 智幸

実施担当者 薬剤部 薬剤師 大槻 明日香

<研究期間>

倫理委員会承認日～2026年6月30日

<診療・研究の目的>

がんが進行すると、「がん悪液質（体重減少や食欲低下などの状態）」が多くの患者さんにみられます。これにより、体力の低下や治療の継続が難しくなることがあります。

そのため、食欲を改善する薬である「アナモレリン」を早い段階で使用することが重要と考えられています。

当院ではこれまで、アナモレリンの開始までに平均して8～9か月程度かかっていましたが、今回、比較的早い時期（約3か月）に使用を開始し、食欲の改善や体重増加がみられた患者さんの経過を調べることで、今後の治療に役立てることを目的としています。

<実施内容（方法）>

当院において、2023年1月から2025年12月までにアナモレリンを新たに使用した患者さんの診療記録（電子カルテ）をもとに調査を行います。

その中から、比較的早い時期にアナモレリンを開始した1名の患者さんについて、以下の情報を確認します。

- ・年齢、性別
- ・体重の変化
- ・血液検査データ（TP、アルブミン、CRP など）

これらの情報をもとに、食欲の改善や体重増加との関連を検討します。

<危険性（副作用）等>

この研究は、すでに行われた診療情報を振り返って調べるものであり、新たに検査や治療を行うことはありません。

そのため、患者さんに新たな負担や危険はありません。

<倫理上問題になると考えられる事項>

本研究は既存の診療情報（電子カルテ）を用いた症例報告であり、新たな侵襲や介入は伴いません。しかしながら、個人情報を含む診療情報を取り扱うため、情報漏洩や個人特定のリスクが存在します。

そのため、個人情報に関しては院内電子カルテのみで取り扱い、症例報告にあたっては、年齢や体重、アルブミン値などの臨床情報を用いますが、個人が特定され得る情報（氏名、ID、生年月日、具体的な日付等）は一切使用しません。

また、研究終了後はすべてのデータを速やかに削除します。

<研究への参加について>

本研究では、既存の診療情報を用いる症例報告であり、患者さんへの侵襲や介入はありません。そのため、個別に同意（インフォームド・コンセント）はいただいております。

なお、本研究への参加は任意です。本研究に参加されない場合でも、診療上の不利益を受けることは一切ありません。

<研究への不参加の申し出（オプトアウト）>

ご自身の情報が本研究に使用されることを希望されない場合は、下記の連絡先までご連絡ください。

お申し出いただいた場合には、該当するデータを研究対象から除外いたします。

<問い合わせ先>

〒070-8530 旭川市曙1条1丁目1番1号

旭川赤十字病院 薬剤部 大槻 明日香

TEL：0166-22-8111

FAX：0166-24-4648