

収録範囲	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 医薬品, 薬物治療</li> <li>・ 副作用</li> <li>・ 医薬品の経済性評価</li> </ul>		
ファイル種類	文献データベース		
特徴	アラート (自動 SDI 検索)	毎週	
	CAS RN® (CAS 登録番号)	<input type="checkbox"/>	ページイメージ <input type="checkbox"/> STN AnaVist <input type="checkbox"/>
	Keep & Share	<input type="checkbox"/>	中間一致・ 後方一致検索 <input checked="" type="checkbox"/> STN Easy <input type="checkbox"/>
	練習用ファイル	<input type="checkbox"/>	構造図 <input type="checkbox"/>
レコード内容	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 書誌情報および索引情報</li> <li>・ Summary は副作用のテーブル, 臨床関係, ポジティブ, ネガティブの評価スコア, 論文の目的, 著者のコメントを含むテキスト, 投与情報を示す医薬品テーブルおよび結果テーブルなどを収録しています。</li> </ul>		
レコード数	152,300 件以上 (2017 年 7 月現在)		
収録年代	1998 年ー		
更新頻度	毎週更新		
言語	英語		
データベース 製作者	Springer International Publishing AG Copyright Holder Contact Springer Online Services support desk: Email: onlineservice@springer.com Phone: +49 6221 345 4303 (Europe/Asia/Africa) +1 800 777 4643 (North & South America)		
収録源	・ Adis Clinical Trials Insight		
検索補助資料	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ STN 技術資料 <a href="http://www.jaici.or.jp/stn/stn_doc_01.html">http://www.jaici.or.jp/stn/stn_doc_01.html</a></li> <li>・ オンラインヘルプ =&gt; HELP DIRECTORY ですべての利用可能なヘルプメッセージが表示されます</li> <li>・ STNGUIDE ファイル</li> </ul>		
利用可能な クラスター	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ ADISBASES</li> <li>・ ALLBIB</li> <li>・ AUTHORS</li> <li>・ BIOSCIENCE</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ CORPSOURCE</li> <li>・ FULLTEXT</li> <li>・ HEALTH</li> <li>・ MEDICINE</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ PHARMACOLOGY</li> <li>・ TOXICOLOGY</li> </ul>

## ヨーロッパ

## STN カールスルーエ

FIZ Karlsruhe  
P.O. Box 2465  
76012 Karlsruhe  
Germany  
Phone: +49-7247-808-555  
Fax: +49-7247-808-259  
E-mail: helpdesk@fiz-karlsruhe.de  
Internet: www.stn-international.de

## 日本

## STN 東京

## 化学情報協会

〒113-0021 東京都文京区本駒込6-25-4 中居ビル  
Phone: 0120-003-462 (Help Desk)  
: 0120-151-462 (上記以外)  
Fax: 03-5978-4090  
E-mail: support@jaici.or.jp (Help Desk)  
customer@jaici.or.jp (上記以外)  
Internet: www.jaici.or.jp

## 北アメリカ

## STN コロンバス

CAS  
P.O. Box 3012  
Columbus, Ohio 43210-0012 U.S.A  
CAS Customer Care:  
Phone: 800-753-4227 (North America)  
614-447-3700 (worldwide)  
Fax: 614-447-3751  
E-mail: help@cas.org  
Internet: www.cas.org

## 検索フィールド

中間一致および後方一致検索可能なフィールドはアスタリスク (\*) で示してあります。

## 一般検索フィールド

フィールド	SEARCH コード	SEARCH 例	DISPLAY コード
基本索引 * 標題 (/TI) 統制語 (/CT) テキスト (TX) 評価 (/EVAL) (以上からの切出し語)	なし または /BI	S PHARMACOKINETICS S QUALITY OF LIFE S RESIST?(L)NEGATIVE S VACCINE#(S)USE S PATIENT-CONTROLLED S ?DIABET?(L)THERAP?	CT, EVAL, TI, TX
レコード番号	/AN	S 2006:101/AN	AN
著者名	/AU	S JENSEN P?/AU S JENSEN, P?/AU	AU
所属機関名 <sup>1)</sup> (機関名および所在)	/CS	S VETERANS AFFAIRS/CS	CS
統制語 (フレーズ)	/CT	S THERAPEUTIC EQUIVALENCE/CT S CORONARY SPASM, TREATMENT/CT	CT
統制語 (単語)	/CW	S (ACICLOVIR(L)ACTIVITY)/CW S (INHIBITOR(S)ANTIMICROBIAL)/CW	CT
ADIS レコード入力日 <sup>2)</sup>	/DED	S 20051004/DED	DED
資料番号	/DN	S 801032402/DN	DN
資料種類 (テキスト)	/DT	S BEST EVIDENCE/DT	DT
ADIS レコード更新日 <sup>2)</sup>	または /TC /DUP	S 20051004/DUP	DUP
入力日 <sup>2)</sup>	/ED	S L1 AND ED>=20051100	ED
評価	/EVAL	S CONTROLS/EVAL S MEDIA RELEASE/EVAL	EVAL
評価点 <sup>2)</sup>	/EVAL.S	S EVAL.S>=90	EVAL
フィールドの存在	/FA	S L3 AND SIDE/FA	表示されない
国際標準 (資料) 番号 (ISBN および ISSN)	/ISN	S 8750-2836/ISN	ISN, SO
雑誌名 (正式名および略名)	/JT	S REGION ANESTH/JT S REGIONAL ANESTHESIA/JT	JT, JTA, JTF, SO
言語 (コードおよび言語名)	/LA	S L2 AND ENGLISH/LA S L2 AND EN/LA	LA
その他の収録源 (ADISINSIGHT 資料番号)	/OS	S 2006000112/OS	OS
進行中の臨床試験情報	/OT	S TRANSDERMAL?/OT	OT
患者数 <sup>2)</sup>	/PNO	S PNO<=100	PNO
発行日 <sup>2)</sup>	/PD	S JUN 1-30 2005/PD	PD, SO
発行年 <sup>2)</sup>	/PY	S 2004/PY	PY, SO
引用文献 <sup>1)</sup>	/RE	S EPILEPSY DISORDERS/RE	RE
収録源 (雑誌名, 発行日, 巻, 号, ページ)	/SO	S (BIOLO? AND VOL 20)/SO	SO
標題 *	/TI	S (VITRO AND ACTIVITY)/TI S ?MALARIA?/TI S (KETOLIDE(S)ANTIMICROBIAL)/TI	TI
更新日 <sup>2)</sup>	/UP	S L7 AND 20021100-20021200/UP	UP
語数 <sup>2)</sup>	/WC	S L1 AND WC<200	WC

1) このフィールドでは, (S) 演算子はスペースで代用できます。

2) 数値演算子あるいは範囲指定による検索が可能な数値検索フィールドです。

## 表示形式

回答の表示をする際は、下記の表示形式を自由に組み合わせることができます。

複数のコードはスペースやカンマで区切ってください。フィールドは指定された順序で表示されます。

入力例：=> D L1 1-5 BIB ABS

=> D L1 TI, AU, SO, CS, AB

## カスタム表示形式

形式	英語名	内容	入力例
AN <sup>1)</sup>	Accession Number	レコード番号	D L4 4 AN
AU	Author	著者名	D AU CS
CS	Corporate Source	著者所属機関	D CS 3-5
CT <sup>1)</sup>	Controlled Term (Drug Descriptors, Disease Descriptors, Other Descriptors)	統制語 (医薬品, 疾病, その他の統制語)	D CT 5-10
DED	ADIS Record Creation Date	ADIS レコード入力日	D DED
DN	Document Number	資料番号	D 1-3, 7 DN
DT (TC)	Document Type	資料種類	D DT
DUP	ADIS Last Update Date	ADIS レコード更新日	D DUP
ED	Entry Date	入力日	D ED
EVAL	Evaluation (Positive Features, Negative Features, Adis Comments, and Adis Evaluation)	評価 (ポジティブ, ネガティブの情報, Adis コメント, Adis評価)	D EVAL 1 5
ISN	International Standard (Document) Number	国際標準 (資料) 番号 (ISBN および ISSN)	D ISN
JT <sup>2)</sup>	Journal Title, Full and Abbreviated	雑誌の正式名および略名	D JT
JTA <sup>2)</sup>	Journal Title, Abbreviated	雑誌の略名	D JTA 2
JTF <sup>2)</sup>	Journal Title, Full	雑誌の正式名	D JTF
LA	Language	言語	D LA
OS	Other Source	その他の収録源 (ADISINSIGHT 資料番号)	D OS
OT	Ongoing Trial Comment	進行中の臨床試験情報	D OT
PD <sup>2)</sup>	Publication Date	発行日	D PD
PNO <sup>1)</sup>	Number of Patients	患者数	D PNO
PY <sup>2)</sup>	Publication Year	発行年	D PY
RE	Reference	引用文献	D RE
SO	Source	収録源	D SO
TI <sup>1)</sup>	Title	標題	D TI
TX	Text (Global Study Outcome (Efficacy, Tolerability, Pharmacoeconomics), Study Message (Efficacy, Tolerability), Results Highlights (Efficacy, Tolerability), Purpose, Author Comments, Study Details (Design, Control, Phase, Methodology, EndPoints, Companies) Subject Details (Type, No., Age, Sex, Location, Disease, Characteristics), Drug, Drug Table (Drug/Treatment, Dose, Route, Frequency, Duration), Results (Results Table), Case Details (Toxicity, Dechallenge, Outcome, Claim Association, Key Details), Age Key)	テキスト (世界的な調査結果 (効力, 限界, 経済性評価), 調査メッセージ (効力, 限界), 結果ハイライト (効力, 限界), 目的, 著者コメント, 調査詳細 (デザイン, コントロール, フェーズ, 方法論, 指標, 会社), 対象者詳細 (タイプ, 数, 年齢, 性別, 地域, 疾病, 特徴), 医薬品, 医薬品テーブル (医薬品/治療, 投与量, 経路, 頻度, 持続性), 結果 (結果テーブル), 事例詳細 (毒性, 非誘発性, 成果, クレームされた機関, 詳細キー), 年齢)	D TX
UP	Update Date	更新日	D UP
WC <sup>1)</sup>	Word Count	語数	D WC

(続く)

## 定型表示形式

形式	内容	入力例
ALL	AN, DN, TI, AU, CS, SO, DT, DED, DUP, RE, LA, WC, OS, ED, EVAL, OT, TX, PNO, CT	D ALL
BIB	AN, DN, TI, AU, CS, SO, DT, DED, DUP, RE, LA, WC, OS, ED (デフォルト)	D 2 L5 BIB D
CBIB	AN, DN, 圧縮型書誌情報	D CBIB
DALL	デリミタ型 ALL 形式	D DALL
IALL	フィールド名付きインデント型 ALL 形式	D IALL
IBIB	フィールド名付きインデント型 BIB 形式	D IBIB
IND <sup>1)</sup>	PNO, CT	D IND
SCAN <sup>1), 3)</sup>	TI, PNO, CT (回答番号なしのランダム表示)	D SCAN
TEXT	EVAL, TX, PNO	D TEXT
TRIAL <sup>1)</sup> (TRI, SAM)	TI, PNO, CT	D TRIAL TOTAL
HIT	ヒットタームを含むフィールド	D HIT
KWIC	ヒットタームの前後 20 語を表示 (KeyWord-In-Context)	D KWIC NOH
OCC <sup>1)</sup>	ヒットタームの出現頻度をフィールドごとに表示	D OCC

1) この表示形式のオンライン・ディスプレイ料金は無料です。

2) カスタム形式のみの表示です。

3) SCAN は、コマンドに続けて入力します。例: D SCAN または DISPLAY SCAN

## SELECT, ANALYZE および SORT フィールド

SELECT/ANALYZE コマンドは抽出・解析用のコマンドです。

入力例: => SEL L1 RN (回答セット L1 の回答全件から CAS RN® を抽出する)

=> ANA L1 1- PN (回答セット L1 の回答全件から特許番号を解析する)

SORT コマンドは指定したフィールドのアルファベット順または数値順に検索結果を並び替えるコマンドです。入力例: => SORT L1 PD (回答セット L1 の回答全件を発行日の古い順に並び替える)

○ は SELECT/ANALYZE/SORT 可能なコード, × は不可能なコードです。

SELECT/ANALYZE/ SORT コード	内容	ANALYZE/SELECT <sup>1)</sup>	SORT
AN	レコード番号	Y	N
DUP	ADIS レコード更新日	Y	Y
DED	ADIS レコード入力日	Y	Y
AU	著者名	Y	Y
CIT	引用記事	Y <sup>2), 3)</sup>	N
CT	統制語	Y	N
CS	著者所属機関	Y	Y
DN	資料番号	Y	Y
DT	資料種類	Y	Y
ED	入力日	Y	Y
EVAL	評価	Y	N
ISN	国際標準 (資料) 番号 (ISBN および ISSN)	Y	Y
JT	雑誌名	Y <sup>4)</sup>	Y
JTA	雑誌略名	Y <sup>5)</sup>	Y
JTF	雑誌正式名	Y <sup>5)</sup>	Y
LA	言語	Y	Y
PNO	患者数	Y	Y
OCC	ヒットタームの出現頻度数	N	Y
OS	その他の収録源 (ADISINSIGHT 資料番号)	Y	N
OT	進行中の臨床試験情報	Y	N
PD	発行日	Y	Y

(続く)

## SELECT, ANALYZE および SORT フィールド (続き)

フィールド	フィールドコード	ANALYZE/SELECT <sup>1)</sup>	SORT
発行年	PY	Y	Y
引用文献	RE	Y	Y
テキスト	TX	Y <sup>6)</sup>	N
標題	TI	Y (デフォルト)	Y
資料種類	TC	Y	Y
更新日	UP	Y	Y
語数	WC	N	Y

1) ヒットタームだけを抽出するには、HIT を使います。例: SEL HIT CT

2) SELECT HIT および ANALYZE HIT はこのフィールドでは使用できません。

3) 第一著者名, 発行年, 巻, 開始ページが SELECT され, 前方一致記号と /RE が付与されます。

4) 雑誌名の完全名, 略名が SELECT され, /JT が付与されます。

5) SELECT されたタームに, /JT が付与されます。

6) SELECT されたタームに, /BI が付与されます。

## サンプルレコード

## ALL 表示形式

```

AN  2006:18471  ADISCTI
DN  700009023
TI  ADIS TITLE: Effectiveness of an NK1 Antagonist in PTSD.
DT  Ongoing Trial
DED ADIS Rec Created: 26 Nov 2005
DUP ADIS Last Update: 4 Mar 2014
RE  Anxiety Disorders; Mental Disorders
    1.) ClinicalTrials.gov: US National Institutes of Health
LA  English
WC  276
OS  ADISINSIGHT 1998005744
ED  Entered STN: 12 Jun 2006
    Last Updated on STN: 7 Mar 2014
OT  Ongoing Trial Comment: This trial is entitled "Effectiveness of an
    NK1 Antagonist [vofopitant] in PTSD [post-traumatic stress
    disorder]". The primary outcome is the change in 17-item total
    severity Clinician Administered PTSD Scale.
TX  Subject Details:
    Planned No: 47
    No: 64
    Location: USA
    Disease: Post-traumatic-stress-disorders
    Patient Inclusion: Aged 18-65 years; diagnosis of post-traumatic stress
    disorder for greater than or equal to 3 months; negative urine toxicology
    test; females willing to use an effective form of birth control throughout
    the study.
    Patient Exclusion: Current diagnosis of schizophrenia or other psychotic
    disorder, current diagnosis of bipolar disorder or other psychiatric
    disorder except for depression secondary to post-traumatic stress
    disorder, participation in a clinical trial of a new drug during the
    previous 4 months or any other trial during the previous 3 months, current
    evidence or history of serious unstable medical illness or organic brain
    impairment, serious suicidal or homicidal risk, substance abuse within the
    last 90 days, use of effective psychiatric medications in the 2 weeks
    prior to screening or fluoxetine in last 5 weeks, consumption of more than
    4 drinks/day per week if male or of more than 3 drinks/day per week if
    female, donation of blood within the previous month or intent to donate
  
```

■ ALL 表示形式 (続き)

blood within one month of completing the study, previous treatment with an NK1 antagonist.

TX Age Key: adult, elderly

TX Study Details:

Status: completed

Actual Start: August 2005

Planned Finish: November 2008

Actual Finish: November 2008

Design: double-blind, parallel, prospective, randomised

Phase: II

Endpoints: Assessment scale scores<BR/>Biomarker levels (CSF levels of norepinephrine (NE) and NE metabolites.)<BR/>Brain volume (Hippocampal volume.)<BR/>clinical Global Impressions scale<BR/>Clinical response rate<BR/>Improvement in symptoms<BR/>Magnetic resonance imaging outcomes, Clinician Administered Post-Traumatic Stress Disorder Scale

Study Center: Baylor School of Medicine, Mount Sinai School of Medicine, Emory University, National Institute of Mental Health

Companies: GlaxoSmithKline

ID: 700009023 (Clinical Trials Insight)

NCT00211861 (ClinicalTrials.gov: US National Institutes of Health)

U19MH069056()

PNO 64

CT Drug Descriptors: Vofopitant

CT Disease Descriptors: Post traumatic stress disorders, treatment