

コロナ後遺症外来を受診している患者さんへ

当科では、下記の研究を実施しています。この研究は、愛知医科大学医学部倫理委員会において、ヘルシンキ宣言の趣旨に添い、人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針等を遵守し、医の倫理に基づいて実施されることが審査され認められた研究です。

今回の研究は、対象となる患者さん一人ずつから直接同意を得て行う研究ではなく、研究内容の情報を公開し、研究対象者となることを拒否できる機会を与えることが求められているものです。もし、この研究に関するお問い合わせなどありましたら、以下の「問い合わせ先」までご連絡ください。

記

研究課題名	新型コロナウイルス感染症罹患後症状を有する患者に対する処方薬剤と症状改善について
研究機関名及び研究機関の長 (試料・情報の管理責任者)	愛知医科大学メディカルセンター 病院長 羽生田正行
研究責任者	(担当科)薬剤部 (職名)部長 (氏名)大西 正文
試料・情報の利用目的及び利用方法	<p>〔利用目的〕</p> <p>新型コロナウイルス感染症の後遺症症状を有する患者さんに使用される薬剤についての報告は限られており、標準化されていないのが現状です。</p> <p>後遺症外来を受診された患者さんの症状と使用された薬剤を調査することで、後遺症症状に効果のある薬剤を調査することを目的としています。</p> <p>〔対象となる患者さん〕</p> <p>2022年3月から2027年9月までにコロナ後遺症外来を受診した患者さん</p> <p>〔研究期間〕</p> <p>研究実施承認日 ~ 2028年3月31日</p> <p>〔利用方法〕</p> <p>電子カルテに記載された、新型コロナウイルス感染症の後遺症症状(事前問診、受診時)と使用された薬剤の情報を調査することで、使用された薬剤と後遺症症状の改善について検討します。</p> <p>本研究に関する研究計画書及び研究の方法に関する資料の入手又は閲覧を希望される場合は、下記問い合わせ先までご連絡下さい。</p> <p>〔他の機関への提供〕</p> <p>なし</p>
利用又は提供する試料・情報の項目	情報：年齢、性別、体重、居住市町村、既往歴、新型コロナウイルス感染症の発症日、重症度、入院の有無、罹患後症状発症日、ワクチン接種の有無・回数・接種ワクチンの種類、後遺症外来予約回数・受診回数、メディカルクリニックからの継続の有無、新型コロナウイルス感染症罹患後症状、処方薬剤、検査値等
試料・情報の提供を行う機関の名称及び	非該当

その長の氏名	
提供する試料・情報の取得の方法	非該当
提供する試料・情報を用いる研究に係る研究機関名・研究責任者名	非該当
利用する者の範囲	非該当
試料・情報の利用又は提供を希望しない場合	本研究への情報の利用又は提供を希望しない方は、2027年12月までに電話により下記問い合わせ先まで申し出てください。
問い合わせ先	愛知医科大学メディカルセンター 医療技術部薬剤室 担当者：室長（氏名）見崎 知子 〒444-2148 愛知県岡崎市仁木町字川越 17 番地 33 電話 0564-66-2811（内線 2132）