

当院を受診している患者さんへ

当院では、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で倫理的観点及び科学的観点から中立的かつ公正に審査され、研究機関の長に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。この研究へのご質問や研究に係る相談だけでなく、個人情報の開示を希望される場合、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、以下の「問い合わせ先」までご連絡ください。研究計画書等は、他の研究対象者等の個人情報及び知的財産の保護等に支障がない範囲内で閲覧が可能です。

記

研究課題名	ダプトマイシン使用におけるクレアチニナーゼ上昇の発症状況および関連因子の調査
研究機関の長(試料・情報の管理責任者)	愛知医科大学病院 病院長 道勇学
研究責任者	(所属) 薬剤部 (職名) 薬剤部長 (氏名) 大西正文
研究の対象となる方	2020年4月～2023年8月に、菌血症・カテーテル感染・皮膚感染・創部感染等によりダプトマイシンという薬剤を7日以上投与した患者さん
研究期間	研究実施承認日～2028年3月31日
研究目的及び利用方法	[研究目的] 当院のダプトマイシン使用患者さんを対象にクレアチニナーゼ上昇の発症状況および関連するリスク因子を調査し、安全に薬物治療が受けられることを目的としています。 [利用方法] 電子カルテを用いてデータ収集を行い、ダプトマイシン治療患者さんにおけるクレアチニナーゼ上昇の副作用との関連性について調査します。 [外部への試料・情報の提供] 非該当 [外部への提供開始日] 非該当
研究に用いる試料・情報の取得方法及び項目	試料：非該当 情報：診療録(カルテ)から、年齢、性別、既往歴、血液検査結果、治療歴、予後等を収集
提供する試料・情報を用いる学外の研究責任者	非該当
試料・情報を利用する学外の者	非該当
試料・情報の利用又は提供を希望しない場合	本研究への試料・情報の利用又は提供を希望しない方は、2027年12月31日までにメールにより下記問い合わせ先まで申し出てください。

外国への試料・情報の提供	非該当
問い合わせ先	愛知医科大学病院 薬剤部 担当者：(職名) 薬剤師 (氏名) 伊藤 和子 〒480-1195 愛知県長久手市岩作雁又 1 番地 1 電話：0561-62-3311 (内線：34032) Mail : itou.wako.365@mail.aichi-med-u.ac.jp