

腎移植外科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	アトルバスタチンとシクロスポリンの併用における安全性の検討
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 天野 哲也
研究責任者	(所属) 薬剤部 (職名) 部長 (氏名) 大西正文
研究の対象となる方	2015 年 5 月から 2025 年 4 月までの間に当院腎移植外科を受診し、シクロスポリンまたはタクロリムス使用中にアトルバスタチンが 100 日以上併用された患者さん
研究期間	研究実施承認日 ～ 2027 年 3 月 31 日
研究目的及び利用方法	<p>〔研究目的〕</p> <p>アトルバスタチンはシクロスポリンと併用すると血中濃度が上昇することが報告されています。そこで、当院においてシクロスポリン・タクロリムスとアトルバスタチンを併用した場合の影響を調査します。</p> <p>〔利用方法〕</p> <p>電子カルテを用いて年齢、体重、BMI、アルブミン、ビリルビン、推算糸球体濾過量 (eGFR)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ (AST)、アラニンアミノトランスフェラーゼ (ALT)、クレアチンキナーゼ (CK) などを調査します。</p> <p>〔外部への試料・情報の提供〕</p> <p>非該当</p> <p>〔外部への提供開始日〕</p> <p>非該当</p>
研究に用いる試料・情報の取得方法及び項目	<p>試料：非該当</p> <p>情報：電子カルテを用いて年齢、体重、BMI、アルブミン、ビリルビン、eGFR、AST、ALT、CK などを収集</p>
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	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 2 月 28 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。

場合	aiba.yuuki.364@mail.aichi-med-u.ac.jp
外国への試料・情報の提供	非該当
問い合わせ先	<p>愛知医科大学病院 薬剤部</p> <p>担当者：(職名) 薬剤師 (氏名) 相羽 優樹</p> <p>〒480-1195 愛知県長久手市岩作雁又1番地1</p> <p>電話 0561-62-3311 (内線：34036)</p>