

上尾中央総合病院を受診された患者さんへ

当院では下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で、診療情報等を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記のお問合せ先にご連絡下さい。

課題名	副作用収集方法の改善に向けた取り組みと成果
受付番号	668
当院の研究責任者(所属)	光田 恵里香(薬剤部)
研究協力者(所属)	土屋 裕伴、新井 亘、増田 裕一(薬剤部)
研究期間	2019年4月1日～2019年5月30日
調査データ対象期間	2017年4月1日～2019年3月31日
本研究の目的	医療機関は、副作用を発見した際には独立行政法人医薬品医療機器総合機構へ報告することとなっている。近年、企業からの報告は増加傾向であるのに対し、医療機関からの報告は横ばいとなっておることから、見落とされている副作用を収集するための方法を紙媒体の収集方法から電子カルテ内に記載する方法へ変更し、医薬品情報室で一括管理とする取り組みを行った。今回はその取り組みによる収集結果と収集内容の改善状況について報告する。
対象となる患者さん	当院において副作用報告があった患者
利用する試料・情報	年齢、性別、使用した薬品名、使用量、副作用の内容、副作用の Grade (CTCAE v.5.0) 等。
試料・情報の他の研究機関への提供の有無	<input checked="" type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 有り
個人情報の保護に関する情報	利用する情報から氏名や住所等の患者さんを直接特定できる個人情報は削除します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さんを特定できる個人情報は利用しません。
本研究の資金源(利益相反)	<input checked="" type="checkbox"/> 無し <input type="checkbox"/> 有り
倫理審査等の経過	第 208 回 上尾中央総合病院倫理委員会にて承認
公開日	2019年4月5日
オプトアウト期間	<input checked="" type="checkbox"/> 公開日から1か月 <input type="checkbox"/> 当該疾患の当院受診日から6か月
お問合せ先	電話番号 048-773-1111 (代表) 上尾中央総合病院 クリニカルリサーチセンター 情報管理部・組織管理課 又は 薬剤部・治験管理科