

当院を受診中あるいは受診された患者さんへ

臨床研究の実施に関するお知らせ

現在、当院では、下記の臨床研究を実施しております。

この研究では、患者さんの日常診療で得られたデータ（情報）および試料（検体）を利用させていただきます。

ご自身のデータおよび試料がこの研究に利用されることについて、異議がある場合は、情報・試料の利用や他の研究機関への提供をいつでも停止することができます。研究の計画や内容などについて詳しくお知りになりたい方、ご自身のデータおよび試料がこの研究で利用されることについて異議のある方、その他ご質問がある方は、以下の「問い合わせ先」へご連絡ください。

●研究課題名

透析患者におけるセフトリアキソンの薬物動態の検討

●研究の目的

透析患者におけるセフトリアキソンの薬物動態を明らかにすること。また透析患者における CTRX 脳症の発現頻度を調査すること。

●対象となる患者さん

2021年3月1日から2022年3月31日の間に当院でセフトリアキソンを投与された患者さん。

●研究期間：当院の研究倫理審査委員会承認日から 2023年3月31日まで

●使用させていただく診療データ

患者情報

年齢、性別、身長、体重

診断名、診断日、現病歴、合併症、既往歴、常用薬剤、治療歴

セフトリアキソンについて

投与開始日、投与終了日

投与時刻、投与量、投与回数、投与速度

検査

採血の日時、血液検査結果

画像検査結果

●使用させていただく検体

- ・診療目的で採血した血液の残余血清（セフトリアキソンの血中濃度測定）

●個人情報の取り扱いと倫理的事項

研究データは、患者さんを直接特定できる情報（お名前やカルテ番号など）を削除し匿名化しますので、当院のスタッフ以外が当院の患者さんを特定することはできません。

この研究成果は学会や学術雑誌などで発表することがありますが、その場合でも上記のとおり匿名化していますので、患者さんのプライバシーは守られます。

なお、この研究は、国の定めた指針に従い、当院の研究倫理審査委員会の審査・承認を得て実施しています。

●研究責任者

神戸市立医療センター中央市民病院
薬剤部長 室井 延之

●問い合わせ先

神戸市立医療センター中央市民病院 薬剤部 入江 慶
〒650-0047 神戸市中央区港島南町 2-1-1
TEL: 078-302-4321 (代表)

2021年8月4日作成 第1.0版