

●研究課題名

低用量エドキサバン服用患者における用量調節因子数と出血性合併症の関連

●研究の目的

低用量エドキサバンが処方されている患者さんを対象に、通常の診療で得られたデータを収集・解析することにより、用量調節因子数と出血性合併症の関連を評価し、より良い治療法を確立することを目的としています。

●対象となる患者さん

2015年4月1日から2017年3月31日の間、当院を受診され、低用量エドキサバン（30 mg /日）による治療を受けられた患者さん。

●研究期間：当院の臨床研究審査委員会承認日から 2020年3月31日

●使用させていただく診療データ

- ・年齢、性別
- ・病名
- ・処方薬剤（種類、投与期間など）
- ・臨床検査値
- ・出血性合併症の発生状況（合併症の有無、種類など）

●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、当院の臨床研究審査委員会の審査・承認を得て実施しています。

●研究事務局（情報管理責任者、本研究全般の窓口）

神戸市立医療センター中央市民病院 薬剤部

代表者名：高瀬友貴

住所：神戸市中央区港島南町2丁目1-1

電話：078-302-4321

●問い合わせ先（当院の連絡窓口）

神戸市立医療センター中央市民病院 薬剤部

研究責任者 橋田 亨 院長補佐兼薬剤部長

住所：神戸市中央区港島南町2丁目1-1

電話：078-302-4321