

臨床研究の実施に関する情報公開

静岡県立総合病院では、臨床研究倫理委員会の承認を得て、下記の臨床研究を実施します。関係各位の御理解と御協力をお願い申し上げます。

研究の拒否	患者さん又は患者さんの代理の方が、この研究のために試料・情報が使用・提供されることにご了承いただけない場合は、問合せ先までご連絡ください。
研究課題名	最適血中バンコマイシン及びテイコプラニン濃度シミュレーションシステム確立
研究期間	所属機関長許可日（2022年10月21日）～ 2027年 3月
対象者	2016年4月より2023年3月までの7年間に当院でバンコマイシンまたはテイコプラニンの点滴を施行された患者さんを対象にしています。
当該研究の意義・目的	バンコマイシン及びテイコプラニンはメチシリン耐性黄色ブドウ球菌に対する抗菌薬です。薬の効果や副作用の評価・血中濃度を解析ソフトを用いて予測し、患者さんごとに必要な投与量を決めます。しかし解析ソフトのデータは2009年以前の報告のため現在の実臨床において妥当であるか確かではありません。本研究では当院入院中にバンコマイシンまたはテイコプラニンの点滴を行った患者さんのデータから解析に必要な要素を算出し臨床応用の可能性を評価します。
方法および研究で利用する試料・情報について	<p>①対象となる患者さんの診療録（カルテ）から次の情報を調査します。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・背景因子（年齢、性別、体重、身長、既往歴、併用薬の有無など） ・臨床データ（血液検査結果、培養検査結果など） ・薬剤投与歴（投与日、投与量など） <p>②各患者さんに識別番号を割り付けて匿名化を行います。収集した情報を記載した調査票にはこの識別番号を用います。患者さんとの番号を結び付ける対照表は、当施設で厳重に保管し、他施設へは提供しません。</p> <p>③匿名化された情報は、共同研究機関で共有され解析を行います。</p> <p><提供方法></p> <p><input type="checkbox"/>郵送 <input checked="" type="checkbox"/>メール送信</p> <p><input type="checkbox"/>ホームページ上の指定フォームへの入力</p> <p><input type="checkbox"/>その他（ ）</p>

個人情報の開示に係る手続き	個人情報の開示に係る手続きは、下記の間合せ先にご相談ください。
資料の閲覧について	あなたからのご要望があれば、この研究において開示が可能であると考えられる範囲内で、この研究の計画や方法についての資料をご覧いただくことができます。
研究代表者	静岡県立総合病院 須山由佳子
共同研究者	静岡県立大学 薬学部 実践薬学分野 教授 内田信也 uchidas@u-shizuoka-ken.ac.jp
間合せ先	◆その他、この研究に関するお問合わせ、ご意見等ございましたら下記へご連絡ください。 静岡県立総合病院 薬剤部 須山由佳子 代表 054-247-6111