

当院をご利用いただく患者の皆様へ

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または提供されることを希望されない場合は、下記の問い合わせ先にお問い合わせください。

[研究承認番号]:

No,2018-08

[研究課題名]:

直接経口作用型抗凝固薬(DOAC)の持参薬からみた適正使用の評価

[研究期間]:

倫理委員会承認日～2021年3月31日

[案内文]:

本研究では、入院時に DOAC(商品名：リクシアナ錠®・イグザレルト錠®・プラザキサカプセル®・エリキュース錠®)を持参された患者を対象とし、添付文書に準じた投与量でない場合に主治医へ報告します。DOAC に関して、添付文書から逸脱した投与量によって有害事象のリスクが増大すると報告がなされています。これより、DOAC の適正使用することで、より安心してかつ継続した DOAC による薬物治療を提供することを目的とします。

[研究の方法]:

本研究では、研究期間内に入院された患者さんの中で、DOAC が処方されている方を対象とし、投与量を調査します。本研究は保険診療内で行われ、身体・金銭にそれ以上のご負担を頂くことはなく、謝礼もございません。

[個人情報の取り扱い]:

利用する情報からは、お名前、住所、カルテ番号など、患者さんを直接同定できる個人情報は削除します。また、研究成果は学術雑誌や学会で発表されますが、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。収集した情報につきましては研究終了後、2023年3月31日まで保存して、その後破棄します。

[掲載期日]

2023年3月31日まで

[問い合わせ等の窓口]

研究責任者 鈴鹿回生病院 薬剤管理課 福浦啓史

TEL 059-375-1212 FAX 059-375-1717