

「川崎病と診断された患児の急性期治療と血清 Na 値への影響についての検討」

1．研究の対象

2017 年 1 月から 2019 年 12 月に大阪急性期・総合医療センターで、川崎病と診断され薬物療法が開始された患者さん

2．研究目的・方法

「目的」川崎病急性期での免疫グロブリン製剤と輸液の組み合わせと血清 Na 値への影響についての検討

「方法」患者背景、川崎病の診断、川崎病診断時の血清 Na 値、急性期治療の免疫グロブリン製剤と輸液の組み合わせと急性期治療評価後の血清 Na 値について電子カルテから調査する。

「研究期間」研究実施許可後から 2027 年 3 月 31 日。

3．研究に用いる試料・情報の種類

試料：なし

情報：診断名、年齢、性別、急性期治療時の免疫グロブリン製剤と輸液の組み合わせ、血清 Na 値等

4．お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としますので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先

大阪市住吉区万代東 3-1-56

大阪急性期・総合医療センター 薬局

研究責任者：薬局 寺岡 知香

電話 06-6692-1201