

2022年8月1日

「ピーク値・トラフ値測定におけるバンコマイシン採血計画書の活用に関する研究」

1. 研究の対象

入院した患者さんで、2020年11月1日から2022年3月31日の間に当センターでバンコマイシンの血中濃度測定をされた方

2. 研究目的・方法

「目的」採血計画書の使用が正確なTDM（薬物血中動態モニタリング）介入へ繋がるか検討するため

「方法」採血計画書に記載した時刻と、実際に採血した時刻の差の調査を後方視的に行う

「研究期間」倫理委員会承認後～2025年3月31日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：採血実施時間、診断名、年齢、性別、身体所見、治療内容、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せんので、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：主査 岩崎 瑛子

電話 06-6692-1201 内線 7666