

現在、当院薬剤部で実施している研究へご協力をお願い

1. 研究課題名

添加物が異なる後発品リトドリン塩酸塩点滴静注液の副作用発現頻度の検討

2. 対象となる方

ルテオニン注[®]を2016年9月～12月までに投与を開始、期間中に投与が終了した患者さん、リトドリン注「F」[®]を2016年12月～2017年3月までに投与を開始、期間中に投与が終了した患者さん

3. 研究の目的

ルテオニン注[®]とリトドリン注「F」[®]の副作用発現率に差があるのか検討し、特にピロ亜硫酸ナトリウムが副作用発現率に寄与しているかを評価することを目的としています。

4. 研究期間

2017年7月（倫理審査委員会承認後）～2018年3月31日（予定）

5. 研究に使用する情報の種類

診療情報等：診断名、生年月日、性別、入院日、既往歴、薬剤投与歴、副作用等の発生状況、血液検査などの検査データ等

6. 研究組織

当院のみでの研究になります。

7. 研究責任者

広島市立広島市民病院薬剤部 主任部長 開 浩一

8. お問い合わせ先

この研究は、広島市立広島市民病院倫理審査委員会の承認を得て実施しています。

この研究に使用する情報は匿名化処理を行い、患者さんを特定できないようにしたうえで使用します。

また、患者さんを特定できないようにしたうえで、学会や論文で発表する予定です。

この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ください。

また、情報をこの研究に使用さ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：

〒730-8518 広島市中区基町7番33号

電話 (082) 221-2291 (代表)

広島市立広島市民病院 薬剤部 藤谷 みなみ