

当院では下記の臨床研究を実施しております。

本研究の研究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。

研究課題名 (承認番号)	HIF-PH 阻害剤切り替え時における投与量の検討
当院の研究責任者 (所属)	薬剤科 工藤 裕太
他の共同研究者	薬剤科 加賀谷 明日美 薬剤科 斉藤 匡昭 薬剤科 平泉 達哉
本研究の目的・概要	HIF-PH 阻害剤切り替え患者におけるヘモグロビンの変化量を調査し、切り替え時の用量について検討する。
調査データ 該当期間	血液所見(RBC、Hb、HCV など)、バダデュスタット錠、ダプロデュスタット錠の投与量、併用薬剤、血液透析の有無など 調査期間:2022年4月1日～2022年9月30日
研究の方法 (使用する資料等)	●対象となる患者さま 当院でバダデュスタットからダプロデュスタットへと切り替えが行われた患者さま ●利用する情報 臨床情報を電子カルテより取得
資料/情報の 他の研究機関への提供 および提供方法	対応表は研究責任者が鍵の掛るキャビネットに保管し、自施設外に個人を識別することができる情報の持ち出しは行わない。 本研究結果が公表される場合にも、研究対象者個人を特定できる情報を含まないこととする。また、本研究の目的以外に、本研究で得られた情報を利用しない。
個人情報の取り扱い	個人情報の取扱いに関して、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」、「個人情報の保護に関する法律」及び適用される法令、条例等を遵守する。調査により得られた情報を取扱う際は、研究対象者の秘密保護に十分配慮し、特定の個人を識別することができないよう、研究対象者に符号もしくは番号を付与する(連結可能匿名化)。
本研究の資金源 (利益相反)	本研究に関連し開示すべき利益相反関係にある企業等はありません。
お問い合わせ先	電話:0185-52-3111(代表) 薬剤科 工藤 裕太
備考	