

これまでに潰瘍性大腸炎に対するクラリスロマイシン併用下でタクロリムスの内服治療を受けた患者さんへ

【過去の治療データ/検体等の調査研究への使用について】

神戸市立医療センター西市民病院薬剤部ではクラリスロマイシン併用によるタクロリムスの血中濃度の推移について臨床研究を行っています。

この研究はクラリスロマイシンの併用によるタクロリムスの血中濃度の推移を調べることを主な目的としています。

そのため、過去にクラリスロマイシン併用下でタクロリムスの内服治療を受けた患者さんのカルテ等の治療データ/検体（血液、尿、手術検体等）を使用させていただきます。

○対象となる期間・収集期間

調査対象期間	2022年1月1日から2023年1月1日
データ収集期間	審査委員会承認後から2023年12月31日

○調査研究の対象

これまでにクラリスロマイシン併用下でタクロリムスの内服治療を受けた患者さんのカルテ等の治療データ/検体（血液、尿、手術検体等）過去のデータを使用する研究であり、新たな検査や費用が生じることはありません。

○個人情報の取り扱い

使用するデータは個人が特定されないよう、匿名化を行い、個人情報に関しては厳重に管理します。また、研究成果は学会や科学専門誌などの発表に利用される場合がありますが、名前など個人を特定するような情報が公表されることなく、個人情報は守られます。

○利用の範囲

神戸市立医療センター西市民病院 薬剤部

○本研究の利益相反について

この調査研究は、神戸市立医療センター西市民病院薬剤部の研究費で行っており、特定の企業・団体からの支援を受けて行われるものではなく、利益相反状態にはありません。

もし、今回のデータ使用について同意をいただけない場合は、お手数ですが、下記の問い合わせ先まで連絡ください。同意の有無が今後の治療などに影響することはありません。

【問い合わせ先】

神戸市立医療センター西市民病院 薬剤部
研究責任者：片岡美咲 / 連絡担当者：片岡美咲
TEL：078-576-5251（代）