

大阪南医療センターでは、下記の臨床研究を実施しております。この研究の計画及び方法についてお知りになりたい場合、並びにこの研究に検体やカルテ情報を利用することをご了解できない場合は、以下の「問い合わせ先」へご照会ください。なお、この研究に参加している他の方の個人情報、研究の知的財産等、お答えできない内容もありますのでご了承ください。

[研究課題名] 点滴静注用テイコプラニンの処方状況と
高用量負荷投与による有効性の評価

[研究責任者] 大阪南医療センター 薬剤部 新田 亮

[研究の目的と概要]

点滴静注用テイコプラニン（抗菌薬）は、その効果が得られる濃度か、副作用が出る濃度ではないか、確認するために血液中の薬剤の濃度を測定しています。近年、早期より効果を得るため、従来より高用量の投与が治療ガイドラインで選択肢として挙げられています。今回、当院におけるテイコプラニンの処方設計の状況やその有効性を評価するために本研究を実施いたします。

[研究の方法]

●対象となる方

西暦 2016 年 4 月 1 日から西暦 2023 年 3 月 31 日の間にテイコプラニンの治療を受けた方

●研究期間：研究の承認日から西暦 2026 年 3 月 31 日

●利用する検体、カルテ情報

カルテ情報：

年齢、性別、身長、体重、薬剤を投与した理由となる疾患、抗菌薬の投与歴、投与量
臨床検査値、バイタルサイン

●検体や情報の管理

情報は、当院のみで利用します。

[研究組織]

この研究は、当院のみで実施されます。

[個人情報の取扱い]

検体や情報には個人情報が含まれますが、利用する場合には、お名前、住所など、個人を直ちに判別できるような情報は削除します。また、研究成果は学会や学術雑誌で発表されますが、その際も個人を直ちに判別できるような情報は利用しません。検体や情報は、当院の研究責任者が責任をもって適切に管理いたします。

[問い合わせ先]

国立病院機構大阪南医療センター

薬剤部 病棟業務管理主任 新田 亮

電話 0721-53-5761 FAX 0721-53-8904