

〈研究題目〉

「免疫グロブリン静注不応予測スコア高リスク川崎病患者におけるシクロスポリン A 初期併用に対する薬剤師介入例」

## 1. 研究の対象

2020年～2021年の間にシクロスポリン A 初期併用療法を行った川崎病患者

## 2. 研究目的・方法

免疫グロブリン静注不応予測スコア高リスク川崎病患者におけるシクロスポリン A 初期併用治療の効果を確認し、服薬指導介入方法を評価する目的で、過去に初期併用療法を行った症例について観察研究を行う。

## 3. 研究に用いる資料・情報の種類

本調査では、対象患者さんの基本情報、診断情報、処方情報を使います。含まれる情報として、以下のものが挙げられます。

患者さんの ID、年齢、性別、体重、日常診療に関わる検査項目、心エコー検査結果、診断病名、治療歴、バイタルサイン、処方薬、用法用量、服薬状況などを情報収集します。

本調査において患者様に特別な費用負担がかかることはありません。

## 4. 外部への試料・情報の提供

個人情報の取り扱いについては、氏名や住所などの患者さんを直接特定できる個人情報は削除いたしますので、第三者に特定されることはありません。プライバシーへの最大限の配慮を行った上で、調査成果は学会や学術雑誌などで公表される予定です。

## 5. 研究組織

近江八幡総合医療センター薬剤部 高見麻友

近江八幡総合医療センター薬剤部 門居久嗣

近江八幡総合医療センター薬剤部 岡田沙知

近江八幡総合医療センター薬剤部 遠藤正憲

## 6. お問い合わせ先

本研究は診療録（カルテ）や診療情報データベースから診療情報を調査する後ろ向き研究であり、情報等の使用について同意書は頂きません。診療情報が本研究に用いられることについてご了承いただけない場合には対象研究としないので、下記の連絡先にお申し出ください。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。対象となる方におかれましては、研究の主旨・方法をご理解いただきますようお願い申し上げます。

連絡先：

近江八幡市立総合医療センター 薬剤部

高見麻友

〒523-0082 滋賀県近江八幡市土田町 1389 番地

TEL(0748)33-3151(代表)