

情報公開文書

下記臨床研究は「JA 北海道厚生連札幌厚生病院倫理委員会」の承認および病院長の許可を得て実施しています。当該試料・診療情報等の使用は研究計画書に従って、個人情報保護に配慮した仮名加工、匿名加工等の処理が適切に行われており、研究対象者の氏名や住所等の個人情報が特定できないよう、個人情報保護法を遵守して安全管理措置を講じた取り扱いを厳守しています。

本研究に関する詳しい情報をご希望でしたら問い合わせ担当者まで直接ご連絡ください。また本研究の成果は専門領域の学会や論文で公表される可能性があります、個人が特定される情報は一切公開しません。

本研究の研究対象者に該当すると思われる方、またはその代理人の方で試料・診療情報等が使用されることについてご了承いただけない場合は担当者にご連絡ください。なおその申出は研究成果の公表前までの受付となりますことをご了承願います。

パルモディア IR 錠から XR 錠への切り替えにおける実臨床での有効性と安全性の評価

1 研究の対象

2023年6月から2025年3月の期間にパルモディア IR 錠を12週間(3カ月)以上服用し、パルモディア XR 錠へ切り替え後12週間(3カ月)以上服用している外来患者

2 研究目的

パルモディア IR 錠からパルモディア XR 錠へ切り替えた患者について、切り替え前後の有効性や安全性について調査を行います。

3 研究に用いる試料・情報の種類

試料:なし

診療情報:診断名、年齢、性別、身体所見、検査所見(血液検査等)、使用薬剤等

4 研究組織

研究代表機関:JA 北海道厚生連帯広厚生病院 研究代表者:薬剤科 津田 雅大

参加機関:JA 北海道厚生連旭川厚生病院

JA 北海道厚生連札幌厚生病院

JA 北海道厚生連遠軽厚生病院

5 情報の提供先・提供方法

上記診療情報等を他施設に提供しません。

6 利益相反に関する事項

本研究は特定の企業等からの資金等の提供は無いため利益相反はありません。

7 お問い合わせ先

JA 北海道厚生連札幌厚生病院（☎:代表 011-261-5331 内線 2131）

研究責任者:薬剤部 須藤 大雄

問い合わせ担当者:同上