

「重症心身障害児者における多剤併用および副作用発現の実態調査」について

長良医療センターでは以下の臨床研究を実施しております。この研究の実施にあたっては、当院倫理審査委員会の審査を経て、研究機関の長より許可を受け、倫理指針および法令を遵守して実施します。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の問い合わせ先へご照会ください。

[研究課題名]

重症心身障害児者における多剤併用および副作用発現の実態調査

[研究の目的]

重症心身障害児者として入院されている患者さんのお薬の種類や投与量について調査を行い、副作用などの問題が起きている場合にその背景となる要因を調べます。

[研究に用いる情報]

対象者：2012 年 10 月 1 日～2024 年 10 月 1 日に当院の A 病棟に 1 日以上入院された方
情報の種類：年齢、性別、体重、病名、処方の内容、血液などの検査結果

※ 患者さんの氏名など、本人を特定出来る一切の個人情報は調査対象ではありません。

[結果の公開]

本研究の結果は、学会発表または学術論文の形で公表する予定です。

[お問合せ先]

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。
情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんのでお申出ください。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。

○照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

長良医療センター 薬剤部

住所：岐阜県岐阜市長良 1 3 0 0 - 7

電話：058-232-7755

研究責任者：加藤 瑛一