

臨床研究

「抗不整脈薬ベプリジルの副作用発症に及ぼす影響因子の探索」について

筑波大学附属病院薬剤部では、標題の臨床研究を実施しております。

本研究の概要は以下のとおりです。

① 研究の目的

この研究では、ベプリジルの副作用の出やすい患者さんの特徴を明らかにすることを目的として、方法の項に挙げられている内容について、ベプリジルの副作用が疑われた患者さんと、そうでない患者さんを比較します。

② 研究対象者

2013年4月1日以降に、当院で抗不整脈薬であるベプリジル（商品名：ベプリコール）の投与を受けた患者さん

③ 研究期間：倫理審査委員会承認後～2020年3月31日まで

④ 研究の方法

診療録を用いて、患者さんの年齢、性別、体重、併用薬剤（期間含む）、臨床検査値（AST、ALT、BUN、Cre、UA、CRP、K）、体温、血圧、脈拍、その他診療録に記載されている症状について調べます。それぞれ副作用が疑われた患者さんとそうでない患者さんの間に、背景に違いがあるか分析します。

⑤ 情報の項目

臨床検査値、診療録等

⑥ 情報の管理について責任を有する者

筑波大学附属病院・薬剤部長 本間真人

⑦ 研究機関名および研究責任者名

筑波大学附属病院・薬剤部長 本間真人

⑧ 本研究への参加を希望されない場合

患者さんやご家族（ご遺族）が本研究への参加を希望されず、試料・情報の利用又は提供の停止を希望される場合は、下記の問い合わせ先へご連絡ください。すでに研究結果が公表されている場合など、ご希望に添えない場合もございます。

⑨ 保有する個人情報に関する利用目的

氏名や住所、生年月日など患者さんを直接同定できる情報は削除した上で、上述の分析を行います。研究成果は、学会発表・論文公表などを行う予定ですが、その際にも個人が特定される情報は含まれません。

⑩ 保有する個人情報の開示手続き

個人情報の開示を希望される場合には、別途お問い合わせください。

⑪ 問い合わせ連絡先

筑波大学附属病院：〒305-8576 茨城県つくば市天久保 2-1-1

所属・担当者名：薬剤部・中山直樹

電話・FAX：029-896-7165・029-896-7170