

抗菌薬適正使用支援チーム専任薬剤師介入による バンコマイシン(VCM)初回トラフ血中濃度適正化への取り組み

1. 研究の対象

2016年4月1日から2019年12月31日の期間に当院でバンコマイシン血中濃度測定が行われた方々

2. 研究目的・方法

研究対象となる方々の当院診療録に保存されている検査結果を用い、後方視的に抗菌薬適正使用支援チーム専任薬剤師介入によるバンコマイシン初回トラフ血中濃度適正化への取り組みの有用性を検討する。

研究期間：倫理申請許可日～2020年12月31日

3. 研究に用いる情報の種類

以下の臨床情報を診療録より取得します。

年齢、性別、身長、体重、血液検査データ、熱型データ等

4. 外部への情報の提供

本研究は、当院単施設における研究であり、外部施設への情報提供は行いません。また、研究成果の学会、論文などにおける発表に際しては、研究対象者の個人情報が入院外に漏れることの無いように十分に配慮します。

5. 研究組織

長野市民病院 薬剤部

6. お問い合わせ先

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡下さい。

また本研究の対象となる方またはその代理人より、情報の利用の停止を求める旨のお申し出があった場合は、適切な措置を行いますので、その場合も下記へのご連絡をお願い致します。

尚、研究不参加を申し出られた場合でも、不利益を受けることはありません。ただし、お申し出をいただいた時点で研究結果が学会、論文などで公表されていた場合等には結果を廃棄できないこともあり、引き続き使わせていただくことがあります。

長野市民病院 臨床試験事務局 電話番号：026-295-1199