

院内フォーミュラリー導入に伴う処方動向調査

本学で実施しております以下の研究についてお知らせいたします。
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ください。
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出ください。
また、試料・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して
るので、下記の連絡先までお申出ください。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。

研究課題名	院内フォーミュラリー導入に伴う処方動向調査
倫理審査受付番号	第3852号
研究期間	2021年 8月実施許可日～2024年 1月31日
研究対象情報の取得期間	フォーミュラリー策定期間（2020年7月の薬剤は2020年4月1日～2020年12月31日、2020年10月の薬剤は2020年7月1日～2021年3月31日）において、フォーミュラリー対象薬剤を処方された患者さん ※フォーミュラリー対象薬剤とフォーミュラリー策定期間については下表参照 （フォーミュラリー対象薬剤） ＜フォーミュラリー策定期間：2020年7月＞ ランソプラゾールOD錠15mg「トーワ」 ランソプラゾールOD錠30mg「トーワ」 ラベプラゾールNa錠10mg「トーワ」 タケキャブ錠10mg タケキャブ錠20mg ネキシウムカプセル10mg ネキシウムカプセル20mg

	ネキシウム懸濁用顆粒分包10mg オメプラゾール注射用20mg「日医工」 タケプロン静注用30mg <フォーミュラリー策定時期：2020年10月> フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「サワイ」 オロパタジン塩酸塩OD錠5mg「サワイ」 ベポタスチンベシル酸塩錠10mg「タナベ」 ザイザルシロップ 0.05% クラリチンドライシロップ1% ルパフィン錠10mg ビラノア錠20mg ジルテック錠10 デザレックス錠5mg アレジオンドライシロップ1% ザジテンドライシロップ0.1%
研究に用いる 試料・情報	カルテ情報
研究概要	（研究目的、意義） 本院では、患者さんに対して最も有効で安全性、経済性を総合的に評価し、医薬品の使用に関する方針である「院内フォーミュラリー」を作成しています。そこで院内フォーミュラリー導入前後の処方動向の変化を明らかにすることを目的として処方動向を調査します。処方動向の変化を明らかにすることで、院内フォーミュラリーを遵守するための方策などを検討するための基礎資料となり、最も有効で安全性、経済性の高い医療の提供につながることが期待されます。 （研究の方法） 上記対象の患者さんの性別、年齢やカルテに記録されている病名、診療記録、薬剤の処方歴（入院時の該当薬効群の服用の有無）、診療科、処方医などを調査します。それを用いて院内フォーミュラリー導入前後のフォーミュラリー対象薬剤の処方割合などを比較します。 （個人情報の取り扱い）

	収集したデータは、誰のデータか分からないように加工した（匿名化といいます）上で、統計的処理を行います。国が定めた「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」に則って、個人情報 を 厳重に保護し、研究結果の発表に際しても、個人が特定されない形で行います。
本研究に関する 連絡先	兵庫医科大学病院 薬剤部 部長 木村 健（研究責任者） 日笠 真一（実務責任者） TEL （平日 9 : 00～16 : 00） 0798-45-6189 （上記時間以外） 0798-45-6111