

## 西陣病院を受診された患者さんへ

西陣病院薬剤部では下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で診療情報等を研究目的に利用または提供されることを希望されない場合は、下記の問い合わせ先にお問い合わせ下さい。

研究課題名 (受付番号)	添付文書改訂により、メトホルミンの投与量および投与患者に影響する要因の評価 (第 19-12 号)
研究責任者 (所属)	三宅 健文 (薬剤部)
他の研究機関および 各施設の研究責任者	なし
本研究の目的	メトホルミンの添付文書が、2019年6月改訂され、eGFR30mL/分/1.73m <sup>2</sup> 未満が禁忌となり、中等度の腎機能でも使用が可能となる。そこで、後方視的に1、2年、および前向きに1年程度を目標に、処方状況の変化を患者データの収集、解析によって検討することを目的に、糖尿病内科と共同で研究を実施する。
調査データ 該当期間	2018年1月から2020年12月までの情報を調査対象とする
研究の方法 (使用する試料等)	<ul style="list-style-type: none"><li>●対象となる患者さん 上記期間内に西陣病院で、「メトホルミン錠」を処方された方</li><li>●利用する情報 電子カルテに記載のある診療記録、検査データを利用する 日常診療で採血を行った残余血液を提供する</li></ul>
試料/情報の 他の研究機関への提供 および提供方法	他の機関への試料・情報の提供はありません
個人情報の取り扱い	利用する情報から氏名や住所等の患者さんを直接特定できる個人情報は削除致します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さんを特定できる個人情報は利用しません。
本研究の資金源 (利益相反)	本研究に関連し開示すべき利益相反関係にある企業等はありません
お問い合わせ先	電話：075-461-8800 (代表) 担当者：薬剤部 (三宅健文)
備 考	本研究は、薬剤部と糖尿病内科との共同研究です