

## 医学系研究に関する情報の公開について

研究機関名*	独立行政法人労働者健康安全機構 大阪労災病院
研究課題名*	エルデカルシトールとアルファカルシドールの対応量の検討
所属科*	薬剤部
研究責任者*	船越 幸代 薬剤部長
研究実施期間	開始 西暦 2022年 8月 1日 ~ 終了 西暦 2024年 3月 31日 (予定)
対象疾患 (予定症例数)	エルデカルシトールからアルファカルシドールへ変更となった患者 (約 50 症例)
研究対象となる治療・手術・検査の時期	自 西暦 2020年 4月 1日 ~ 至 西暦 2021年 3月 31日
研究概要*	<p>昨今、医薬品の出荷調整や出荷停止等の影響により、医薬品の供給が不安定となっている。また、病院や薬局で採用されている医薬品には限りがある。これらの理由により、服用していた医薬品から、代替医薬品への変更を強いられることがたびたび起こる。代替医薬品へ変更する際、服用していた医薬品と同等の効果を得るために対応量や換算比を用いるが、対応量や換算比が無いものが数多くある。その一つとして、アルファカルシドールとエルデカルシトールがあげられる。そこで、この2剤の換算比を検証する目的で過去に切り替えがあった症例についてカルテ調査を行う。</p> <p>方法</p> <p>2020年4月から2021年3月の間に当院でエルデカルシトールからアルファカルシドールへ切り替えがあった患者を対象とする。また以下の調査項目が不明確なものは除外とする。</p> <p>調査項目</p> <p>年齢・性別・投与量・検査値などについてカルテを用い調査する。</p>
倫理的配慮・個人情報の保護の方法について*	<p>連結可能匿名化を行い、個人情報が漏洩しないよう保護する。対応表はそれぞれの部署で厳重に保管する。本研究で得られたデータを当院外へ提供するには対応表は提供せず、連結可能匿名化されたデータのみを提供する。学会や論文等で研究成果を発表する場合も、個人を特定できる情報を明らかにすることは決して行わない。</p>
研究の問い合わせ先*	r.igi.0924@gmail.com

\* 記入必須項目