

研究課題

血液透析患者におけるトピロキソスタット 1 日 1 回 20 mg 投与の有効性について

1. 研究の目的

血液透析患者におけるトピロキソスタット 1 日 1 回 20 mg 投与による血清尿酸値の推移を確認し、その有効性を調査します。

- ① 対象：トピロキソスタットが 1 日 1 回 20 mg にて処方となった血液透析患者。
- ② 研究期間：倫理委員会承認日～2021 年 3 月 31 日。
- ③ 研究方法：トピロキソスタット 1 日 1 回 20 mg 投与患者における他の高尿酸血症治療薬の投与歴や血清尿酸値等の推移を確認し、その有効性を調査します。また、血液検査値の確認による安全性についても調査します。

研究対象者となる方の診療録より抽出した情報を使用させていただきます。個人情報削除した上で匿名化し、個人情報が漏出しないようプライバシーの保護には細心の注意を払います。

2. 情報の保護・廃棄

本研究に使用する情報は東北医科薬科大学 若林病院薬剤部内で厳重に取り扱います。なお、調査結果は個人を特定できない形で論文等にて発表させていただきます。また、研究終了後は、診療録以外の情報は速やかにシュレッダーで裁断し廃棄します。

不明な点がございましたら下記までお問い合わせください。

本研究に資料を提供したくない場合はお申し出ください。お申し出いただいても今後の診療等に不利益が生ずることはありません。

お問い合わせ先

〒984-8560

仙台市若林区大和町2-29-1

TEL: 022-236-5931

東北医科薬科大学 若林病院 薬剤部