

研究協力をお願い

東京医科大学八王子医療センター 薬剤部では、下記の臨床研究（学術研究）を行います。研究目的や研究方法は以下の通りです。この掲示などによるお知らせの後、臨床情報の研究使用を許可しない旨のご連絡がない場合においては、ご同意をいただいたものとして実施されます。皆様方におかれましては研究の趣旨をご理解いただき、本研究へのご協力を賜りますようお願い申し上げます。

この研究への参加を希望されない場合、また、研究に関するご質問は問い合わせ先へ電話等にてご連絡ください。

<p>抗てんかん薬誘発性の精神障害におけるリスク因子の解析</p>
<p>1. 研究の対象および研究対象期間 2014年4月1日～2020年3月31日において、以下の抗てんかん薬による治療を受けられた方 ラミクタール[®]、イーケプラ[®]、フィコンパ[®]、ビムパット[®]</p>
<p>2. 研究目的・方法 抗てんかん薬の副作用の1つとして、精神障害が問題となっています。特に多剤併用時の発症リスクなどはよくわかっていません。本研究では、抗てんかん薬投与時における精神障害の発現リスクについて研究し、副作用予防法確立のための一助とすることを目的としています。 研究期間 昭和大学医学研究科 人を対象とする研究等に関する倫理委員会承認後、東京医科大学八王子医療センター病院長の研究実施許可を得てから 2021年3月31日まで</p>
<p>3. 研究に用いる試料・情報の種類 年齢、性別、身長、体重、体表面積、肥満指数、既往歴、発作型、各薬剤の投与量、その他の服用薬、腎機能、肝機能、精神障害の有無、内服開始から精神障害発症までの日数、発症後の対処（減量、中止、変更）と対処後の転機など</p>
<p>4. お問い合わせ先 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下さい。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下さい。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せんので、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。 [問い合わせ先] 照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先： 所属：東京医科大学八王子医療センター 薬剤部 氏名：松沼 悟 住所：東京都八王子市館町 1163 電話番号：042-665-5611 研究責任者：松沼 悟</p>