

精神科神経科に、過去に通院・入院された患者さんまたはご家族の方へ
(臨床研究に関する情報)

当院では、以下の臨床研究を実施しております。この研究は、研究用に保管された検体を用いて行います。このような研究は、厚生労働省・文部科学省の「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」(平成 26 年文部科学省・厚生労働省告示第 3 号)の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされております。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の問い合わせ先へご照会ください。

[研究課題名] クロザピン誘発性流涎症(CIS)の発現リスク因子の同定に関する臨床研究

[研究機関名・長の氏名] 北海道大学病院 寶金 清博

[研究責任者名・所属] 井関 健 (薬剤部・教授)

[研究の目的] クロザピン誘発性流涎症のリスク因子を明らかにすることを目的とする。

[研究の方法]

○対象となる患者さん

統合失調症の患者さんで、現在から平成 30 年 3 月 31 日の間に、クロザリル[®]の薬物濃度測定用の血液と唾液の保管に同意され、かつ唾液分泌の評価テストであるサクソントテストならびに自記式アンケートに同意された方。

○利用する検体・カルテ情報

検体：血液、唾液

カルテ情報：診断名、年齢、性別、身体所見、検査結果(血液検査)

この研究について、研究計画や関係する資料、ご自身に関する情報をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項以外はお知らせすることができます。

研究に利用する患者さんの個人情報に関しては、お名前、住所など、患者さん個人を特定できる情報は削除して管理いたします。また、研究成果は学会や学術雑誌で発表されますが、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。

* 上記の研究に情報を利用することをご了解いただけない場合は以下にご連絡ください。

[連絡先・相談窓口]

北海道札幌市北 14 条西 5 丁目

北海道大学病院薬剤部 担当者 石川 修平

電話 011-706-7722 (薬剤部 試験研究室)