

## ～下記の研究を行います～

### 『アセトアミノフェン 1 日 4000mg 経口投与の使用調査』

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、「後ろ向き観察研究」と呼ばれる研究手法を用いて、通常の診療で得られた情報の記録をまとめることによって行います。このような研究は、厚生労働省の「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」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。

【研究課題名】 アセトアミノフェン 1 日 4000mg 経口投与の使用調査

【研究の主宰機関】 国立病院機構大阪医療センター

【研究責任者】 萬浪 綾乃

【研究の目的】 アセトアミノフェン 1 日最大投与量の 4000mg を継続投与した際の安全性

【研究の期間】 2015 年 5 月～2016 年 3 月

【研究の方法】

#### ●対象となる患者さん

国立病院機構大阪医療センターにて 2015 年 5 月から 2016 年 3 月の期間にコロナール錠（アセトアミノフェン）を 1 日 4000mg 投与した入院患者さん。

#### ●利用するカルテ情報

①患者基本情報：適応疾患、性別、年齢、投与期間、肝機能、血清クレアチニン値、総ビリルビン値、コロナール錠の投与期間、コロナール錠投与期間中の併用薬剤

②疾患情報：コロナール錠投与中止理由、入院主病名

#### 『個人情報の取り扱いについて』

利用する情報からは、お名前、住所など、患者さんを直接同定できる個人情報は削除いたします。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。

#### 『データの保管期間と廃棄方法について』

学会発表終了次第破棄いたします。

#### 『本研究の資金源について』

資金源はありません。

～お問い合わせや研究対象となることを拒否される場合は下記連絡先までお願いします～

国立病院機構大阪医療センター 薬剤部

TEL (06) 6942-1331 (代)

研究責任者 薬剤部 薬剤師

萬浪綾乃