

## 臨床研究へのご協力をお願い

当院では、以下の臨床研究を実施しております。本研究の対象者に該当する可能性のある患者様で、診療情報等を研究に利用されることを希望されない場合は、以下の連絡先にお問い合わせください。同意されない場合でも、診療上の不利益が生じることは一切ありません。

### ■ 研究の対象期間と対象となる患者様

2020年7月1日～2021年9月30日の期間に当院にてレムデシビルを投与された患者様

### ■ 研究課題名

「当院におけるCOVID-19患者に対するレムデシビル使用報告」

### ■ 当院の研究責任者(所属)

吉川佳那(亀田総合病院薬剤部)

### ■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

COVID-19治療において、抗ウイルス薬レムデシビルは治療期間の短縮等を目的に使用しています。

世界的パンデミックの影響でレムデシビルは国内において特例承認された背景があり、安全性のデータの集約を必要としています。当院におけるレムデシビルの使用成績を調査することで、レムデシビルの安全性の一助となることを目的とした後ろ向きの観察研究です。

研究実施期間:2022年5月24日～2022年12月31日

### ■ 研究に用いる試料・情報の項目

レムデシビル投与期間、投与前後の腎・肝機能、レムデシビル投与後の副作用の発現等

### ■ 他の研究機関への提供・提供方法

他の研究機関への試料・情報の提供はありません。

### ■ 個人情報の取扱い

研究で利用する情報から、患者様を直接特定できる個人情報は削除します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者様を特定できる個人情報は利用しません。

### ■ お問い合わせ先

研究責任者: 亀田総合病院薬剤部 吉川佳那

研究分担者: 亀田総合病院薬剤部 横山泰昭

連絡先(相談窓口): 亀田総合病院 04-7092-2211(代)