

## 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

「2019年10月1日～2022年10月31日の間に亀田総合病院精神神経科病棟にご入院され、血栓塞栓症を発症された方」

### ■ 研究課題名

「亀田総合病院精神神経科病棟で抗精神病薬による治療中の患者における血栓塞栓症の発生状況の調査」

### ■ 当院の研究責任者(所属)

渡部 和幸(亀田総合病院 薬剤部)

### ■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

抗精神病薬は統合失調症や双極性感情障害などの精神疾患に用いられますが、血栓塞栓症の発症リスクがあるとされています。しかし、薬剤毎の発症率の違いや発症機序に関して一貫した報告がなく、抗精神病薬以外にも様々な血栓塞栓症のリスクとなる要因がある中で抗精神病薬の影響を検討することが困難である場合があります。そのため、抗凝固薬などによる治療のみでよいのか、抗精神病薬の変更または中止が必要なのかの判断が難しい場合が多いです。本研究では当院にご入院中、抗精神病薬を用いて治療中に血栓塞栓症を発症された方が内服されていた抗精神病薬、血液凝固に関する検査値への影響等の現状を調査し、抗精神病薬内服中に静脈血栓塞栓症を発症した場合の対応について検討することを目的としています。

研究実施期間:2023年2月1日～2024年3月31日となります。

### ■ 研究に用いる試料・情報の項目

当院精神神経科病棟で血栓塞栓症を発症した症例と使用していた抗精神病薬、年齢、性別、入院時から血栓塞栓症が治癒するまでの薬歴、既往歴、合併症、臨床検査値[D-dimer、プロロンビン時間、活性化部分トロンボプラスチン時間等

### ■ 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

担当者(所属): 渡部 和幸(亀田総合病院 薬剤部)

連絡先(相談窓口): 亀田総合病院 04-7092-2211(代)