

1. 研究課題名

周産期エスシタロプラム(レクサプロ®)服用妊婦の出産に関する調査

2. 試料・情報

(1) 利用目的

本研究は、当院でレクサプロ®（一般名：エスシタロプラム）を服用しながら出産された母児の情報の調査を行うことにより、周産期におけるレクサプロ®の安全性評価および妊娠から出産・育児まで安心して送れるように医療者の関わり方を再考することを目的としています。

研究期間は承認日から2025年3月までです。

(2) 利用項目、提供方法

本研究は、2021年4月から2024年3月の間に、当院で出産された方のうち、周産期にレクサプロ®を服用していた方の診療記録を利用して行います。利用する情報は、年齢、レクサプロ®の服用理由、レクサプロ®の服用量や服用期間、在胎週数、児の出生体重、Apgar score、エジンバラ産後うつ病質問票などで、利用を開始するのは、本研究が承認された日以降です。

(3) 利用する者の範囲

日本赤十字社医療センター 【薬剤部】 千島 優美（研究責任者）

(4) 管理責任を有する者の名称

日本赤十字社医療センター

3. 参加を希望されない場合等

本研究への参加を希望されない場合や本研究参加についてのご相談がある場合は、以下へご連絡ください。本研究への参加を希望されない場合でも、不利益を被ることはありません。

4. 問い合わせ先

日本赤十字社医療センター

〒150-8935 東京都渋谷区広尾4-1-22

TEL：03-3400-1311 FAX：03-3409-1604

担当：【薬剤部】 千島 優美