

1. 研究課題名

抗線維化薬専用トレーシングレポートの有用性に関する調査

2. 試料・情報

(1) 利用目的

本研究は、間質性肺炎治療薬である抗線維化薬（ニンテダニブ・ピルフェニドン）使用患者さんの中断率・中断理由をカルテより後方的に調査を行うことにより、2025年2月より導入をした抗線維化薬専用のトレーシングレポート有効性を検討することを目的としています。この研究により、調剤薬局と病院の連携をより強化し有害事象モニタリングをより適切に行うことが可能となることを期待しています。

研究期間は承認日から2025年12月までです。

(2) 利用項目、提供方法

本研究は、2022年4月から2025年4月の間に、ニンテダニブ・ピルフェニドンの投与を受けられた方の診療記録を利用して行います。利用する情報は、使用薬、薬剤開始時期、中止時期、有害事象などで、利用を開始するのは、本研究が承認された日以降です。ただし、当センターでは個人情報に十分な配慮をしたうえで、誰の情報を提供したのか、後からでもわかるように管理をいたします。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 松本千明（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 松本千明 佐藤智子