

(臨床研究に関する公開情報)

豊橋医療センターでは、下記の臨床研究を実施しております。この研究の計画、研究の方法についてお知りになりたい場合、この研究にカルテ情報を利用することをご了解できない場合など、お問い合わせがありましたら、以下の「問い合わせ先」へご照会ください。なお、この研究に参加している他の方の個人情報や、研究の知的財産等は、お答えできない内容もありますのでご了承ください。

[研究課題名] ダプトマイシン投与によるCKへの影響に関する検討

[研究責任者] 薬剤部 薬剤師 室博也

[研究の概要] ダプトマイシンは添付文書の「重要な基本的注意」にCK(CPK)の定期的(週1回以上)なモニタリングを求められている。MRSA感染症ガイドラインにおいて治療成績向上の目的でダプトマイシンの高用量投与について推奨があり、臨床でもダプトマイシンの高用量投与は散見される。しかし、ダプトマイシンの投与量と副作用発現の相関について評価した報告は少ない。そこで今回、申請者らは国立病院機構東海北陸ブロック病院の診療情報を利用し、ダプトマイシンを投与した患者におけるCK値を調査し、CK上昇に寄与する影響因子について検討する。

[研究の方法]

●対象となる患者さま

2014年8月1日から2019年7月31日までに研究に参加の施設においてダプトマイシンの投与を行った患者

●利用する検体、カルテ情報

カルテ情報：

- ① ダプトマイシンの投与量(mg/日、mg/kg、総投与量)
- ② 検査値(クレアチニン値、eGFR、CRP、WBC、Hb、Plt、CK、AST、ALT、 γ -GTP、好酸球数)
- ③ 臨床所見(年齢、性別、体重、体温、病歴に関する情報)
- ④ 感染症所見 感染症名、感染部位
- ⑤ 血液培養検査からの検出菌
- ⑥ 細菌培養検査(血液培養検査以外)からの検出菌
- ⑦ 治療(抗菌薬投与日数、投与量、併用抗菌薬)
- ⑧ 治療反応性・予後(投与終了理由)
- ⑨ 透析(血液透析、腹膜透析)
- ⑩ 副作用(ダプトマイシン使用時の副作用名)
- ⑪ 併用薬(スタチン系、フィブラート系、コルヒチン)

[個人情報の取扱い]

利用する情報からは、お名前、住所など、患者さまを直接同定できる個人情報は削除します。また、研究成果は研究会で発表されますが、その際も患者さまを特定できる個人情報は利用しません。

[問い合わせ先]

国立病院機構豊橋医療センター

薬剤部 薬剤師 室博也

電話 0532-62-0301 FAX 0532-69-1781