

情報公開文書

1. 研究課題名	ポリファーマシーにおける患者意識調査	
2. 研究の目的及び 実施計画の概要 (研究に薬品や機器がある 場合には品名と一般名も記 載)	ポリファーマシーにおいては早急に対応が必要であり、処方状況の実態調査 を行い、減薬に向けて医療者側に働きかけている。医療安全推進週間を活 用し、患者意識を調査することで現状を把握し、患者教育を含めたポリファ ーマシー対策を講じる。	
3. 研究責任者 氏名・所属・職・所属機関	村田 久枝 薬剤部・薬剤部長	
4. 研究実施責任者 氏名・所属・職・所属機関	村田 久枝 薬剤部・薬剤部長	
5. 研究の分類	<侵襲性について> <input type="checkbox"/> 侵襲を伴う研究 <input type="checkbox"/> 軽微な侵襲を伴う研究 <input checked="" type="checkbox"/> 侵襲を伴わない研究	<共同研究の有無について> <input type="checkbox"/> 多施設共同研究 <input checked="" type="checkbox"/> 当院のみの研究 <input type="checkbox"/> その他()
	<介入について> <input type="checkbox"/> 介入を伴う研究 <input checked="" type="checkbox"/> 介入を伴わない研究(観察研究)	<インフォームド・コンセント (アセント)について> <input type="checkbox"/> 必要 <input checked="" type="checkbox"/> オプトアウト
	<試料・情報の利用について> <input type="checkbox"/> 新規(取得試料・情報の利用) <input checked="" type="checkbox"/> 既存(取得試料・情報の利用) <input type="checkbox"/> 既存(残余検体の利用) 【保存年数】 <input checked="" type="checkbox"/> 3年(提供元の場合) <input type="checkbox"/> 5年(提供先の場合)	<モニタリングと監査について> <input type="checkbox"/> 必要 ・モニタリング実施者 () ・監査実施者 () <input checked="" type="checkbox"/> 不要
	<対応表の作成の有無について> <input type="checkbox"/> あり (具体的な管理方法について:) <input checked="" type="checkbox"/> なし	
6. 連絡先	【照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先】 大阪警察病院 大阪市天王寺区北山町10-31 所 属: 薬剤部 担当者: (氏名) 村田 久枝 (職名) 部長 連絡先: 06-6771-6051 ※本研究に関するご質問等がありましたら上記の連絡先までお問い合わせ下 さい。また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者 さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究 対象としませんのでお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生 じることはありません。	

情報公開文書

1. 研究課題名	採用薬剤の適正使用に関わる電子カルテ薬剤マスタ管理の重要性	
2. 研究の目的及び 実施計画の概要 (研究に薬品や機器がある 場合には品名と一般名も記 載)	採用薬剤の適正使用向上を目的とした大阪警察病院薬剤部の間違わせな い仕組みは、採用区分設定と電子カルテのマスタ管理による処方オーダ支 援を行っており、疑義照会件数は全国平均に比べ極めて少ないことを報告 した(第38回近畿学術大会)。しかし処方オーダにおいては、外用薬の処 方総量は日数一括変更が反映されないため、処方総量変更漏れが発生し ており、2018年1月電子カルテ更改時に新チェック機能「薬品コメントマ スタ」を追加したので、その有用性および効果について検証した。	
3. 研究責任者 氏名・所属・職・所属機関	村田 久枝 薬剤部・薬剤部長	
4. 研究実施責任者 氏名・所属・職・所属機関	村田 久枝 薬剤部・薬剤部長	
5. 研究の分類	<侵襲性について> <input type="checkbox"/> 侵襲を伴う研究 <input type="checkbox"/> 軽微な侵襲を伴う研究 <input checked="" type="checkbox"/> 侵襲を伴わない研究	<共同研究の有無について> <input type="checkbox"/> 多施設共同研究 <input checked="" type="checkbox"/> 当院のみの研究 <input type="checkbox"/> その他()
	<介入について> <input type="checkbox"/> 介入を伴う研究 <input checked="" type="checkbox"/> 介入を伴わない研究(観察研究)	<インフォームド・コンセント (アセント)について> <input type="checkbox"/> 必要 <input checked="" type="checkbox"/> オプトアウト
	<試料・情報の利用について> <input type="checkbox"/> 新規(取得試料・情報の利用) <input checked="" type="checkbox"/> 既存(取得試料・情報の利用) <input type="checkbox"/> 既存(残余検体の利用) 【保存年数】 <input checked="" type="checkbox"/> 3年(提供元の場合) <input type="checkbox"/> 5年(提供先の場合)	<モニタリングと監査について> <input type="checkbox"/> 必要 ・モニタリング実施者 () ・監査実施者 () <input checked="" type="checkbox"/> 不要
	<対応表の作成の有無について> <input type="checkbox"/> あり (具体的な管理方法について:) <input checked="" type="checkbox"/> なし	
8. 連絡先	【照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先】 大阪警察病院 大阪市天王寺区北山町10-31 所 属: 薬剤部 担当者: (氏名) 村田 久枝 (職名) 部長 連絡先: 06-6771-6051 ※本研究に関するご質問等がありましたら上記の連絡先までお問い合わせ 下下さい。また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者 さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究 対象としませんのでお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生 じることはありません。	

研究番号 930号 承認日 2018年11月13日
 研究実施予定期間 承認日～2020年1月31日

情報公開文書

1. 研究課題名	軽度催吐性リスク化学療法の制吐療法の変更と評価	
2. 研究の目的及び 実施計画の概要 (研究に薬品や機器がある 場合には品名と一般名も記 載)	当院の高度および中等度催吐性リスク化学療法は、NCCN 制吐薬ガイドラインに準拠した制吐療法を採用しているが、一部の軽度催吐性リスク化学療法においては、ガイドラインで推奨されているデキサメタゾンだけでなく、第1世代 5HT ₃ 受容体拮抗薬も併用投与していた。今回、軽度催吐性リスク化学療法単剤の制吐療法を変更し、デキサメタゾン単剤投与においても十分な制吐効果が得られるかについて、制吐療法変更前後の化学療法誘発性悪心・嘔吐の重症度を後方視的に調査し、評価する。	
3. 研究責任者 氏名・所属・職・所属機関	村田 久枝 薬剤部・薬剤部長	
4. 研究実施責任者 氏名・所属・職・所属機関	村田 久枝 薬剤部・薬剤部長	
5. 研究の分類	〈侵襲性について〉 <input type="checkbox"/> 侵襲を伴う研究 <input type="checkbox"/> 軽微な侵襲を伴う研究 <input checked="" type="checkbox"/> 侵襲を伴わない研究	〈共同研究の有無について〉 <input type="checkbox"/> 多施設共同研究 <input checked="" type="checkbox"/> 当院のみの研究 <input type="checkbox"/> その他 ()
	〈介入について〉 <input type="checkbox"/> 介入を伴う研究 <input checked="" type="checkbox"/> 介入を伴わない研究 (観察研究)	〈インフォームド・コンセント (アセント) について〉 <input type="checkbox"/> 必要 <input checked="" type="checkbox"/> オプトアウト
	〈試料・情報の利用について〉 <input type="checkbox"/> 新規 (取得試料・情報の利用) <input checked="" type="checkbox"/> 既存 (取得試料・情報の利用) <input type="checkbox"/> 既存 (残余検体の利用) 【保存年数】 <input checked="" type="checkbox"/> 3年 (提供元の場合) <input type="checkbox"/> 5年 (提供先の場合)	〈モニタリングと監査について〉 <input type="checkbox"/> 必要 <input checked="" type="checkbox"/> 不要 ・モニタリング実施者 () ・監査実施者 ()
	〈対応表の作成の有無について〉 <input type="checkbox"/> あり (具体的な管理方法について:) <input checked="" type="checkbox"/> なし	
6. 連絡先	【照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先】 大阪警察病院 大阪市天王寺区北山町 10-31 所 属：薬剤部 担当者：(氏名) 村田 久枝 (職名) 部長 連絡先：06-6771-6051 ※本研究に関するご質問等がありましたら上記の連絡先までお問い合わせ下さい。また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としないのでお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。	

研究番号 916号 承認日 2018年10月9日
 研究実施予定期間 承認日～2020年2月15日

情報公開文書

1. 研究課題名	主観的包括的アセスメント(SGA)を用いたシスプラチンによる副作用の発現予測の検討	
2. 研究の目的及び 実施計画の概要 (研究に薬品や機器がある場合には品名と一般名も記載)	当院のシスプラチンを含むレジメンにおいて、副作用の発現状況を後方視的に調査し、シスプラチン投与前の主観的包括的アセスメントが投与後の副作用を予測する指標となり得るかを検討した。	
3. 研究責任者 氏名・所属・職・所属機関	村田 久枝・薬剤部・薬剤部長	
4. 研究実施責任者 氏名・所属・職・所属機関	村田 久枝・薬剤部・薬剤部長	
5. 研究の分類	〈侵襲性について〉 <input type="checkbox"/> 侵襲を伴う研究 <input type="checkbox"/> 軽微な侵襲を伴う研究 <input checked="" type="checkbox"/> 侵襲を伴わない研究	〈共同研究の有無について〉 <input type="checkbox"/> 多施設共同研究 <input checked="" type="checkbox"/> 当院のみの研究 <input type="checkbox"/> その他 ()
	〈介入について〉 <input type="checkbox"/> 介入を伴う研究 <input checked="" type="checkbox"/> 介入を伴わない研究 (観察研究)	〈インフォームド・コンセント (アセント) について〉 <input type="checkbox"/> 必要 <input checked="" type="checkbox"/> オプトアウト
	〈試料・情報の利用について〉 <input type="checkbox"/> 新規 (取得試料・情報の利用) <input checked="" type="checkbox"/> 既存 (取得試料・情報の利用) <input type="checkbox"/> 既存 (残余検体の利用) 【保存年数】 <input checked="" type="checkbox"/> 3年 (提供元の場合) <input type="checkbox"/> 5年 (提供先の場合)	〈モニタリングと監査について〉 <input type="checkbox"/> 必要 ・モニタリング実施者 () ・監査実施者 () <input checked="" type="checkbox"/> 不要
	〈対応表の作成の有無について〉 <input type="checkbox"/> あり (具体的な管理方法について:) <input checked="" type="checkbox"/> なし	
6. 連絡先	【照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先】 大阪警察病院 大阪市天王寺区北山町 10-31 所 属：薬剤部 担当者：(氏名) 北口 剛吉 (職名) 係長 連絡先：06-6771-6051 ※本研究に関するご質問等がありましたら上記の連絡先までお問い合わせ下さい。また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としないのでお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。	