

「持効性抗精神病薬注射剤の注射時疼痛に関する アンケート調査」へのご協力をお願い

日野病院・薬局では、入院および外来患者さまを対象に持効性抗精神病薬注射剤に関するアンケートをお願いしております。アンケートにご記載頂いた回答を元に診療データ収集を行い、持効性抗精神病薬注射剤を使用した際の痛みの評価を目的とした研究を行っています。

本研究はアンケート回答および診療データからデータ解析を行うため、本研究のために新たな検査等が発生することはありません。

また、氏名など個人情報は特定できないデータに変換した後に情報収集いたしますので、個人情報が公表されることは一切ありません。なお本研究の結果は、専門の学会や学術雑誌に公表することがございます。研究に関する資料を閲覧または入手希望される場合は下記研究責任者へお申し出ください。

本研究対象患者さまで、ご自分の診療データの使用を希望されない方は、下記研究責任者へお申し出ください。その場合、データ収集は一切せず、またその後不利益な対応を受けることもございません。また、アンケート調査にご協力頂けない場合はアンケート調査表に記載せず薬局へ返却してください。アンケート提出後、データの使用を拒否される場合は下記問い合わせ先までご連絡ください。

【対象期間と該当患者様】

2016年9月1日～2016年12月31日の期間に日野病院に入院・外来通院された患者さまのうち、持効性抗精神病薬注射剤（ハロマンズ注射剤、フルデカシン注射剤、リスパダールコンスタ注射剤、ゼプリオン注射剤、エビリファイ注射剤）を使用されている患者さま。

【登録を希望されない場合、お問い合わせ、ご苦情等の連絡先】

日野病院 研究責任者 薬局 飛田 俊介

研究協力者 精神科 馬場 淳臣

〒234-0051 神奈川県横浜市港南区日野 3-9-3

電話：045-843-8511

(2016年8月1日作成)