

第 7 波における当院のレムデシビルの実態調査に関する研究

1. 研究の対象

2022 年 7 月 1 日～2022 年 9 月 25 日に当院に COVID-19 で入院され、レムデシビルが処方された方

2. 研究目的・方法

調査項目は、COVID-19 の発症日、重症度、入院から退院までの日数、レムデシビルの投与日数です。レムデシビルの投与日数は 3 日・5 日・7 日・7 日以上かで群分けを行います。各群での重症度分類(軽症・中等度 I / II)と COVID-19 の発症から入院までの期間・入院日数を比較し評価を行い、レムデシビルの投与患者の治療傾向を調べます。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：COVID-19 の発症日、重症度、入院から退院までの日数、レムデシビルの投与日数

試料：なし

4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

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、下記の連絡先までお申出ください。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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

研究責任者：京都中部総合医療センター 病棟業務係長 松本智美

-----以上