

研究課題名：	バンコマイシンの有効性・安全性に関する PK・PD パラメータ目標値の妥当性評価
研究機関名 所属（診療科等）：	さいたま赤十字病院 薬剤部
研究責任者及び職名：	薬剤部長 町田 充
研究期間：	研究実施期間 2018年5月17日 ～ 2020年3月31日 カルテ調査情報収集期間 第Ⅰ期 2017年1月1日 ～ 2017年12月31日 第Ⅱ期 2018年1月1日 ～ 2018年12月31日 第Ⅲ期 2019年1月1日 ～ 2019年12月31日
研究の目的と意義：	バンコマイシン(VCM)の TDM では AUC/MIC \geq 400 が基準とされているが AUC 推定法や効果・副作用判定法によっては 400 が妥当であるか懸念される。近年海外の報告で最適な閾値が 500～700 台であるという報告が少数あるが、多くの追試を経て確立されたものではない。上記影響を踏まえ日本人データによる解析で閾値を検討することが必要である。
研究内容：	2017年1月1日から2019年12月31日までに VCM の TDM が実施された患者さんを対象にレトロスペクティブにカルテ調査を行う。 調査項目は下記の通り 年齢、性別、身長、体重、疾患名、体温、VCM の投与履歴、併用薬、TDM データ、WBC、CRP、SCr、培養検査結果、MIC 値
個人情報の取り扱い	研究実施に係る情報を取り扱う際には予め患者さんの個人情報とは無関係な番号を付して情報を管理する。当院より外部へ情報を送付することはない。集計した情報を学会発表や論文などで公表する際も患者さんの個人が特定できる情報は公表されない。
問い合わせ先： (拒否等の受付窓口)	【研究担当者】 所属：さいたま赤十字病院 薬剤部 氏名：町田 充 住所：埼玉県さいたま市中央区新都心1番地5 電話：048-852-1111 (内線 3400)