

患者さまへ
**「パリペリドンパルミチン酸エステル3カ月持効性注射剤の注射時疼痛に
関するアンケート調査」**

この研究は、アンケート調査及び通常の診療で得られた記録を使って行われます。

このような研究では、国が定めた指針に基づき、研究の目的を含む研究の実施についての情報を提示して適切な同意を得ることが必要とされています。同意いただける場合は、同意欄にチェックをお願いいたします。

なお、研究結果は学会等で発表されることがありますが、その際も個人を特定する情報は公表いたしません。

1 研究の対象	2024年8月までに当院入院及び、外来にてパリペリドンパルミチン酸エステル3カ月持効性注射剤を投与された/される患者さま
2 研究目的・方法	パリペリドンパルミチン酸エステル3カ月持効性注射剤(ゼプリオンTRI [®])を使用されている患者さまに、注射時に疼痛の程度を視覚的評価尺度によりアンケート調査いたします。パリペリドンパルミチン酸エステル3カ月持効性注射剤の注射時疼痛を採血時疼痛、また1カ月持効性注射剤と比較することで注射時疼痛の程度を示すことができるようになります。 研究の期間：施設院長許可（2023年9月予定）後～2024年9月
3 情報の利用拒否	同意いただいた後であっても、いつでも撤回できます。その場合でも患者さまに不利益が生じることはありません。 ただし、ご了承頂けない旨の意思表示があった時点で既にデータ解析が終わっている場合など、データから除けない場合もあり、ご希望に添えない場合もあります。
4 研究に用いる情報の種類	年齢、性別、パリペリドンパルミチン酸エステル3カ月持効性注射剤、1カ月持効性注射剤採血時の疼痛の程度等のアンケート結果、使用している抗精神病薬の量等
5 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。 照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先： 〒234-0051 神奈川県横浜市港南区日野3-9-3 電話：045-843-8511 研究責任者：薬剤部・薬局長 飛田 俊介

作成年月日： 2023年9月29日 (Ver.1.1)

研究対象者コード：[]

