

2025 年 12 月 11 日 第 1 版

## 研究協力のお願い

この研究は、大阪医科薬科大学 研究倫理委員会にて審査され、研究機関の長の許可を受けたうえで実施しております。ご理解・ご協力のほど、よろしくお願い致します。

大阪医科薬科大学病院 薬剤部

### 記

研究の名称	選定療養制度導入に伴う長期収載品の後発医薬品への一本化の取り組みとその効果：単施設データによる分析
対象	2024 年 7 月 1 日から 2024 年 12 月 31 日までの期間に本院を受診され、先発医薬品（長期収載品）を処方されている患者さんです。本院では、110,772 例を予定しています。
研究期間	研究実施許可日 ～ 2028 年 12 月 31 日
試料・情報の利用 目的及び利用方法	<p>利用目的：薬剤費の抑制を目的として 2024 年 10 月 1 日から実施された「後発医薬品のある先発医薬品（長期収載品）の選定療養」の制度の効果と課題を抽出して、薬剤費抑制による持続可能な医療制度実現の施策の提案をするためです。</p> <p>利用方法：対象となる薬剤を服用している患者さんの年齢、男性か女性か、診療科を抽出し解析を行います。抽出した情報は、加工して個人を特定できないように対処したうえで取り扱います。研究結果は学会や学術誌で発表される予定です。</p> <p>利用又は提供の開始予定日：研究実施許可日</p>



# 研究参加拒否書

大阪医科薬科大学 学長 殿  
大阪医科薬科大学病院 病院長 殿

大阪医科薬科大学病院  
研究責任者 小林 豊英 殿

研究の名称	選定療養制度導入に伴う長期収載品の後発医薬品への一本化の取り組み とその効果：単施設データによる分析
-------	---

私は、上記研究への参加について検討した結果、研究参加を拒否します。

年 月 日 対象者 住所

氏名（自署）

※ご本人が自署できない場合は、代諾者の方がご記入ください。

代諾者（続柄： ）

住所

氏名（自署）