

## 2. 研究概要

- 当機構が全文版（マスキング版）の開示を妥当と判断した場合に、研究対象者である保護者または分娩機関が研究の内容を確認できるよう、当機構が開示を認めたときから原則 30 日間、この研究概要を産科医療補償制度のホームページに掲載いたします。

① 研究の名称	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（医薬品医療機器法）第 68 条の 10 に基づく独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）への副作用報告		
② 研究責任者名	滝川奈央	所属・職名	富士製薬工業株式会社 信頼性保証部 安全管理グループ 安全管理責任者
③ 共同研究者名	太田 美沙子	所属・職名	富士製薬工業株式会社 信頼性保証部 安全管理グループ
④ 研究機関名	富士製薬工業株式会社		
⑤ 研究実施予定期間	（西暦）2019 年 11 月 11 日から（西暦）2020 年 11 月 13 日		
⑥ 研究の目的および意義	<p>医薬品は適正に使用しても、副作用の発生を防げない場合もあることから、製薬企業は医薬品医療機器法第 68 条の 10 に基づき、PMDA に副作用報告をする義務が課せられています。</p> <p>そのため、当社の子宮収縮剤（オキシトシン、ジノプロスト）等を使用した症例について、脳性麻痺発症に至るまでの経緯を個別に検討し、子宮収縮剤の副作用により重篤な健康被害が生じた症例か否かを精査して PMDA へ報告する必要があります。</p> <p>それにより、PMDA における医薬品の安全性に関する情報の収集、分析、提供を行う（安全対策）ことを通じて、国民保健の向上に貢献します。</p>		
⑦ 研究の対象および方法	<p>原因分析報告書要約版において、妊産婦に対して子宮収縮剤を使用した症例の事例番号を抽出します。</p> <p>開示が認められた全文版（マスキング版）に基づき、当社の子宮収縮剤の使用症例の内容を精査・検討し、副作用の有無について PMDA に報告します。</p>		
⑧ 研究期間中の全文版（マスキング版）およびそれを基に作成したデータの管理方法	<p>管理責任者（記録の保存担当責任者）は城山祐樹です。</p> <p>インターネット環境につながらないデータベースを利用して資料作成します。</p> <p>全文版（マスキング版）および作成した資料は施錠可能なキャビネットにて保管します。</p>		
⑨ 研究終了後の全文版（マスキング版）およびそれを基に作成したデータの廃棄方法	<p>PMDA 報告症例については、GVP 省令第 16 条第 1 項の「GVP 省令の規定により保存することとされている文書その他記録の保存期間は、当該記録を利用しなくなった日から 5 年間とすること」との記載より、社内規則も「当該資料を利用しなくなった日から 5 年間」としております。</p> <p>なお、全文版（マスキング版）保管方法は、⑧と同じです。</p> <p>保存資料等の廃棄につきましては、社内手順に従い、保存期間を過ぎた資料は、シュレッダーにかけるか機密文書廃棄業者へ依頼し廃棄しています。</p>		
⑩ 研究によって生ずる個人および分娩機関への不利益に対する配慮	個人及び分娩機関への不利益は生じません。		
⑪ 成果の公表予定および方法	PMDA への報告以外に利用しないため、公表しません。		

<本研究に関する問い合わせ先>

公益財団法人 日本医療機能評価機構  
産科医療補償制度運営部 原因分析担当

電話 03-5217-2920 午前9時～午後5時（土日祝日除く）

情報の公開およびオプトアウトを掲載してから一定期間経過した後に、情報を開示しております。情報開示後に申し出をいただいた場合は、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に基づき、情報を開示した利用申請者に対して、該当の情報について拒否の申し出があった旨をお伝えいたします。