

臨床研究に関するお知らせ

当院では、下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で診療情報等を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の問い合わせ先にご連絡ください。本研究の概要は以下の通りになります。

研究課題名：心不全患者における残薬調整の実施状況に関する調査

研究責任者：関 利一（経営支援センター）

研究分担者：高村優太、平井利幸、秋山裕史（薬務局）

研究調査期間：2016年4月1日～2024年3月31日

1. 研究の目的及び意義について

わが国では高齢化の進展に伴い、心不全の罹患者、死亡者が年々増加しています。そのような中で、心不全患者は複数の併存疾患を有しており、これらに対する多剤併用療法が推奨されるため、適切な心不全治療を実施するためには薬物療法への理解や良好な薬物アドヒアランスの維持が必要となってきます。一方で、患者様の生活環境や自己管理の点では様々な問題があり、服薬遵守が困難な場合があります。

2016年4月より地域保険薬局にて使用薬剤の残薬状況ならびに残薬調整の実施について専用報告用紙を用いて当院へ報告する取り組みを行っています。本研究では、これらの保険薬局からの情報を基にして心不全患者における残薬が発生する要因や残薬状況の実態について調査を実施いたします。この調査は、心不全ならびに併存疾患に関する具体的な残薬状況を把握することで、今後の適切な薬物治療の実施に反映させることを目的としております。

2. 研究の方法及び期間について

対象者：2016年4月1日～2024年3月31日の期間で、心不全と診断された患者様

方法：対象患者様の診療情報・各種検査所見・処方薬剤等を電子カルテから抽出します。また、対象患者様で保険薬局にて残薬調整の実施がある場合は、残薬調整を行った薬剤、残薬調整期間等もデータ化し併せて解析いたします。これらのデータは匿名化することで、お名前、ご住所など個人が特定できる情報は削除いたします。研究成果は学会や雑誌等で発表を予定していますが、その際も個人を特定できる情報は利用しません。

3. 試料・情報の項目

- (1) 診療録情報より、年齢、性別、身長、体重、疾患名、処方日、処方薬剤、薬剤の用法用量、持参薬使用歴、血圧、臨床検査値（血算、生化学、凝固、血糖等）、心機能評価、心臓リハビリテーション実施状況、ADL 評価、入院歴等
- (2) 残薬調整薬剤、残薬調整期間、医療情報連携ネットワークの登録状況等

4. 試料・情報の管理

本研究で用いるデータは、外部に接続されていない専用記録媒体に保存し、研究関係者以外には秘匿されたパスワードを用いて管理いたします。

5. 情報の他の研究機関への提供および提供方法について

他の機関への情報の提供はありません。

6. 利益相反について

本研究に関連し開示すべき利益相反関係にある企業等はありません。

7. 本研究への参加を希望されない場合

患者様やご家族様が本研究への参加を希望されず、資料・情報の利用又は提供の停止を希望される場合は下記の問い合わせ先へご連絡ください。すでに研究結果が公表されている場合など、ご希望に添えない場合もございます。

8. お問い合わせ先

株式会社日立製作所ひたちなか総合病院 経営支援センター
センター長 関 利一
メールアドレス : toshiichi.seki.cq@hitachi.com
TEL ; 029-354-5111(代表)