

当院を受診中の患者さんへ

臨床研究の実施に関するお知らせ

現在、薬剤部では、下記の臨床研究を実施しております。

この研究では、患者さんの日常診療で得られたデータ（情報）を利用させていただきます。

ご自身のデータがこの研究に利用されることについて、異議がある場合は、情報の利用や他の研究機関への提供をいつでも停止することができます。研究の計画や内容などについて詳しくお知りになりたい方、ご自身のデータがこの研究で利用されることについて異議のある方、その他ご質問がある方は、以下の「問い合わせ先」へご連絡ください。

●研究課題名

経口糖尿病薬 SGLT2 阻害薬が術後アシドーシスに与える影響

●研究の目的

心臓血管外科にて冠動脈バイパス術が施行された患者さんを対象に、通常の診療で得られたデータを収集・解析することにより、SGLT2 阻害薬と術後アシドーシス発症との関連を評価し、より良い医療を提供することを目的としています。

●対象となる患者さん

2018年11月1日～2021年10月31日の間に、心臓血管外科にて冠動脈バイパス術が施行された患者さん。

●研究期間：当院の研究倫理審査委員会承認日から2024年3月31日

●使用させていただく診療データ

- ・年齢、性別、身長、体重、BMI、臨床検査値
- ・内服薬（糖尿病薬の種類など）
- ・術後アシドーシスの発症有無 など

●個人情報の取り扱いと倫理的事項

研究データは、患者さんを直接特定できる情報（お名前やカルテ番号など）を削除し匿名化しますので、当院のスタッフ以外が当院の患者さんを特定することはできません。この研究成果は学会や学術雑誌などで発表することがありますが、その場合でも上記のとおり匿名化していますので、患者さんのプライバシーは守られます。なお、この研究は、国の定めた指針に従い、当院の研究倫理審査委員会の審査・承認を得て実施しています。

●研究機関（情報管理責任者）

神戸市立医療センター中央市民病院 薬剤部

研究責任者 室井 延之

住所：神戸市中央区港島南町2丁目1-1

電話：078-302-4321

●研究事務局・問い合わせ先（研究の連絡窓口）

神戸市立医療センター中央市民病院 薬剤部

担当者名：増本 憲生

住所：神戸市中央区港島南町2丁目1-1

電話：078-302-4321

第 1.0 版 2021 年 4 月 5 日作成