

臨床研究情報

当院で薬物治療を受けられた患者さん・ご家族様へご協力をお願い

NTT 東日本関東病院薬剤部では、以下の臨床研究を実施しております。

この案内をお読みになり、ご質問がある場合、またはこの研究にご自身の診療記録を使用して欲しくないとのご意思がある場合は、遠慮なく下記の問い合わせ先、もしくは倫理・医療監査委員会事務局へご連絡ください。

研究課題名

NTT 東日本関東病院における院内フォーミュラリー作成による臨床的な効果指標の調査

研究実施機関

NTT 東日本関東病院 薬剤部

研究責任者

市橋 孟

研究の意義と目的

フォーミュラリーとは、患者さんに対して「最も有効」かつ「経済的」な医薬品の使用（標準的薬物治療）を目指すために作成された、病院が定める処方方針を意味します。フォーミュラリーは、専門医や薬剤師が医薬品の評価を中立的に行い作成しているため、医師が患者さんに最も適切な医薬品を処方選択しやすくするためのツールとして活用されます。

標準的薬物治療の推進を目的として作成されたフォーミュラリーについて、臨床的な指標を探索し、効果を検証することを目的としています。

対象となる方

2018年4月1日以降当院で治療を受けた患者さん。

実施方法

レセプトデータ、DPC 調査データ、検査結果データ等を後方視的に利用して院内フォーミュラリー作成による臨床的な効果指標を統計学的に検討します。なお、調査にあたり当院で保有し

ているデータを匿名加工し、株式会社 JMDC に提供します。データ処理、解析は JMDC 社内で行います。

個人情報の取り扱い

お名前、生年月日、ご住所などの特定の個人を識別する情報につきましては、特定の個人を識別することができないように匿名化して扱います。学会や学術雑誌等で公表する際にも、個人が特定できないような形で発表します。

利益相反

この研究は、株式会社 JMDC と共同で行います。外部の企業等からの資金の提供は受けておりません。従いまして、研究結果および解析等に影響を及ぼすことはありません。

費用

過去のデータを使用する研究であり、患者さんに新たな検査や費用が生じることはありません。

同意の撤回

「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」第 12 の 1 (2) イの規定により、研究者等は、被験者からインフォームド・コンセント（説明と同意）を受けることを必ずしも要しないと定められております。そのため今回の研究では患者さんから個別の同意取得はせず、その代わりに、対象となる患者さんへ向けホームページで情報を公開しております。

この研究の対象となる患者さんで、ご自身の情報は利用しないしてほしい等のご要望がございましたら、大変お手数ですが下記のお問い合わせ先までご連絡ください。なお、ご自分のデータの使用をお断りになっても、治療に不利益を受けることはありません。

問い合わせ窓口

NTT 東日本関東病院 薬剤部 市橋孟
東京都品川区東五反田 5-9-22
電話番号 03-3448-6111（代表）

倫理・医療監査委員会事務局

運営企画部 総務担当 木村・金久保・藤本
電話 03-3448-6651