

臨床研究情報

2020 年 12 月 1 日～2021 年 4 月 30 日の間に
当院に入院された患者さん・ご家族様へご協力をお願い

NTT 東日本関東病院品質保証室および看護部では、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、ご自身がこの研究の対象者に当たると思われる方の中で、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

「デルタせん妄アセスメントシート」テンプレートの精度確認調査

研究実施機関

NTT 東日本関東病院 品質保証室、看護部

研究責任者

松本 聡子（品質保証室）

研究の意義と目的

「デルタせん妄アセスメントシート」テンプレートの精度の確認を行う（目的）。それにより、当院の「拘束ゼロケア WG」において取り扱うデータの品質管理を行うことが可能となる。（意義）。

対象となる方

2020 年 12 月 1 日より 2021 年 4 月 30 日の期間に当院に入院していた患者さん

実施方法

電子カルテから抽出したデータを分析（後方視的観察研究）

研究に用いる情報

2020 年 12 月 1 日～2021 年 4 月 30 日に「デルタせん妄アセスメントシート」テンプレートが記載された患者について、患者 ID、患者の生年月日、入院年月日、「デルタせん妄アセスメント

シート」テンプレートの記載年月日（テンプレートがカルテに記載された日、テンプレートが掲載されたカルテの初回確定登録日）、テンプレートの記載内容を抽出する。

分析

以下の i ～ iv を実施する。

- i 電子カルテに登録されている患者の年齢と、テンプレート内の年齢に関する項目内容の不一致率の算出
- ii テンプレートによる評価が行われた日と、テンプレート記載日の不一致率の算出
- iii テンプレート内で各種リスクにチェックされていないにもかかわらず、「リスク有」の場合にのみチェックすべきチェックボックスにチェックされているテンプレートの割合の算出
- iv テンプレートが記載されるべきタイミング（入院時）で記載されていない率の算出

実施期間

倫理審査委員会承認日から 2022 年 8 月 31 日

個人情報の取り扱い

取り扱う情報には、お名前、ご住所、電話番号は含まれません。解析用データベース内の数字について集計・統計処理を行い、学会や学術雑誌等で公表いたしますので、個人が特定されることはありません。

費用

研究に参加することによる研究対象者の費用負担は発生しない。

利益相反

なし。

同意の撤回

ご本人または、その代理人の求めがあれば、同意の撤回を行うことが出来ます。その際は、データベースから情報を削除いたします。すでに解析・学会発表等を終了している場合には、その結果を破棄することが出来ません。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 東日本関東病院東日本関東病院
品質保証室 松本聡子

東京都品川区東五反田 5-9-22

電話番号 03-3448-6111

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