

臨床研究へのご協力をお願い

当院では、以下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患者さまで、診療情報等を研究に利用されることを希望されない場合は、以下の連絡先にお問い合わせください。同意されない場合でも、診療上の不利益が生じることは一切ありません。

■ 研究の対象期間と対象となる患者さま

2020年11月30日以降2022年3月31日までに、心不全が増悪して入院された患者さまを対象としています。

■ 研究課題名

老年症候群患者における心不全増悪入院後のSGLT2阻害薬導入有無による影響

■ 当院の研究責任者(所属)

薬剤部/卒後研修センター 鈴木正論

■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

老年症候群のある心不全患者さまに対して、SGLT2阻害薬の適否については、十分なDataの裏付けが不足しているため、日本人におけるデータを発出することにより、老年症候群にある心不全患者の導入の一助になることを目的としている。

方法:心不全増悪で入院された患者さまについて下記項目について調査し、副作用の有無、退院後1年以内の再入院、心血管死、有害反応による入院治療の有無を調査する。

研究実施期間:2022年7月4日～2023年12月31日

■ 研究に用いる試料・情報の項目

各観察項目に関して電子カルテ、医事情報より取得します。臨床検査項目に関しては、診療の範囲で入院時および退院時、外来受診時に測定された項目に関して、電子カルテより取得いたします。

年齢、生年月日、性別、身長、介護保険認定の有無、入院歴、既往歴、独居・支援、体重、診断名、既往歴、EF、NYHA分類、血液検査データ(Scr、Alb、BUN、eGFR、CRP、Hb、Na、BNP)、ACEI、ARB、 β 遮断薬、MRAの有無、併用薬(心不全治療に関連する薬剤)」

■ 他の研究機関への提供・提供方法

他の研究機関への試料・情報の提供はありません。

■ 個人情報の取扱い

研究で利用する情報から、患者様を直接特定できる個人情報は削除します。また、研究成果は学会

等で発表を予定していますが、その際も患者様を特定できる個人情報は利用しません。

■ お問い合わせ先

担当者(所属):薬剤部/卒後研修センター 鈴木正論

電話:04-7092-2211