

研究のために、あなたのカルテの情報を使用させて頂いております

◎対象となる患者さん: 連携医療・緩和ケア科で緩和的鎮静を受けた方

- 1. 研究の題名 『「がん患者の治療抵抗性の苦痛と鎮静に関する基本的な考え方の手引き(2023年版)」に基づき 鎮静カンファレンスの導入をした症例についての検討』**
＜研究期間＞倫理委員会の承認後 ～ 令和10(2028)年3月31日
- 2. 利用目的 及び 利用方法**
＜利用目的＞ 当院で導入している鎮静カンファレンスを経て緩和的鎮静を検討・実施した症例全体(がん・非がんを含む)の実態を明らかにすることです。対象となった方の背景や経過、鎮静に関連するトラブルや運用上の問題点の抽出や整理が主な目的です。
＜利用方法＞ 利用 ・ 提供
- 3. 以下の期間に上記(◎対象となる患者さん)を満たした方が対象です**
＜対象期間＞ 令和6(2024)年1月1日 ～ 令和8(2026)年3月31日
- 4. 本研究で利用する試料・情報について**
本研究に関して診療記録から 以下の情報を取得します。
患者背景(年齢, 性別, 主診断など), 鎮静カンファレンスの内容(主な苦痛・適応理由, 難治性の確認, 鎮静の目的・目標深度, 同意取得状況, モニタリング方針など), 鎮静の実施有無・実施形態(調節型/間欠的/持続的深い鎮静など), 鎮静薬・オピオイド使用状況, 時間的経過(鎮静開始・終了時刻, 死亡時刻)
- 5. 利用する者の範囲**
取得した情報は、飯塚病院の下記研究代表者 及び 研究分担者において使用します。
藤田晋也(研究責任者)
- 6. 情報の管理の責任者について**
この研究の責任者は以下の者です。研究の成果を学会や論文等で発表する際には名前等を番号や記号に置き換え個人が特定できない様に行います。また、この研究にあたり個人情報情報の漏洩等がないよう取得した情報等を管理し、患者さんに不利益がない様に責任を持ちます。
＜診療科名または部署名＞ 飯塚病院 連携医療・緩和ケア科
＜研究代表者名＞ 藤田晋也
- 7. 試料・情報の利用 及び 他の研究機関への提供の停止を希望する患者さんまたはそのご家族等の方へ**
この研究にあなたの情報が使用されることを希望されない場合や疑問点などがありましたら、ご遠慮なく下記の連絡先までご連絡ください。お申し出頂いても、患者さんやご家族が不利益を被ることは一切ございませんので、どうぞご安心ください。また、この研究に関する計画書を、研究に支障のない範囲で閲覧することができます。その場合も下記連絡先までご連絡下さい。
＜連絡先＞ 株式会社麻生 飯塚病院 0948-22-3800(代表)
＜担当者＞ 藤田晋也