

信州大学医学部附属病院 に
通院中または過去に通院・入院された患者様またはご家族の方へ
当科における臨床研究にご協力をお願いいたします。

2025年4月25日

「過活動せん妄の薬物治療を対象とした病院フォーミュラーの策定が患者アウトカムへ与える影響:前後比較研究」に関する臨床研究を実施しています。

信州大学医学部倫理委員会の承認を受け、医学部長の許可を得て実施しています。この研究は、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされています。

倫理審査承認番号	6489
研究課題名	過活動せん妄の薬物治療を対象とした病院フォーミュラーの策定が患者アウトカムへ与える影響:前後比較研究
所属(診療科等)	薬剤部
研究責任者(職名)	内藤隆文(薬剤部長)
研究実施期間	医学部長による許可日～2030年3月31日
研究の意義、目的	過活動せん妄に対するフォーミュラー(治療薬の指針)策定の効果を明らかにすることを目的とした研究で、過活動せん妄時の薬剤選択に貢献すると考えられます。
対象となる方	2023年4月1日から2026年3月31日の期間に当院に入院し、せん妄に対してリスペリドン、クエチアピン、ペロスピロンのいずれかを投与された方
利用する診療記録	診断名、年齢、性別、身体所見、検査結果、薬物治療の内容、副作用の有無など
研究方法	過去の診療記録より上記の内容を収集し、フォーミュラー策定前後で副作用の発現状況について比較検討します。
共同研究機関名	本研究は、信州大学のみで実施されます。
問い合わせ先	氏名(所属・職名): 松尾純(薬剤部・薬剤主任) 電話: 0263-37-3022

診療記録、検査結果を研究、調査、集計しますので、新たな診察や検査、検体の採取の必要はありません。

当院外へ患者様を直接特定できる個人情報ができることはありません。

必要な情報のみを集計します。研究成果は今後の医学の発展に役立つように学会や学術雑誌などで発表しますが、患者様を特定できる個人情報を利用しません。

この研究にご自分の診療記録等を利用することをご了解いただけない場合、またご不明な点については、上記問い合わせ先までご連絡くださいますようお願いいたします。

研究不参加を申し出られた場合でも、なんら不利益を受けることはありません。ただし、同意取り消しの申し出をいただいたとき、すでに研究成果が論文などで公表されていた場合や、試料や情報が匿名化されて個人が全く特定できない場合などには、結果を廃棄できないこともあり、引き続き使わせていただくことがあります。