

研究名：国立成育医療研究センターにおける緩和ケアチーム介入症例の 後方視的電子診療録レビュー研究

1. 研究の目的

本研究は、当院の緩和ケアチームがどのような患者さんに、どの時期に、どのような支援を行ってきたかを明らかにし、今後の緩和ケアの質向上に役立てる目的としています。

2. 研究の方法

- ① 研究対象：当センターにて 西暦 2019 年 4 月～2025 年 3 月の期間に緩和ケアチームが介入した全患者さん
- ② 研究期間：研究機関の長の実施許可日～西暦 2027 年 3 月 31 日
- ③ 利用又は提供を開始する予定日：研究機関の長の実施許可日
- ④ 研究方法： 新たな診察や検査は行わず、電子診療録に記録されている情報のみを用いて実施します。後方視的研究のため、対象者に直接の負担や接触はありません。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

本研究では、電子診療録（カルテ）に記録されている以下の情報を使用します。
病名や診断に関する情報、年齢・性別などの患者さんの背景、病状の変化や治療の経過
緩和ケアチームへの依頼内容や、実際に行われた支援内容、入退院の状況やその後の経過
症状を和らげるために使われた薬剤の情報、必要に応じて、死亡時の状況に関する情報
カルテ番号 等（個人が特定されないよう加工した形で使用します。）

4. 個人情報の取り扱い

- 1) 本研究で取り扱う患者さんの個人情報は、氏名およびカルテ番号が含まれます。
- 2) 本研究で取り扱う患者さんの情報は、個人情報をすべて削除し、どなたのものか一切わからぬ形で使用します。
- 3) 患者さんの個人情報と、個人情報を削除した情報を結びつける資料は、本研究の研究責任者が研究終了まで厳重に管理し、研究の実施に必要な場合のみに参照します。また研究計画書に記載された所定の時点で破棄します。

5. 研究実施機関

国立成育医療研究センター 研究責任者 鞍谷 沙織

6. お問合せ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

また、情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

ただし、申出いただいた時点で研究結果が論文などで公表されていた場合等は、データが削除できないことがあります。

○照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

国立成育医療研究センター 緩和ケア科 鞍谷 沙織

住所：〒157-8535 東京都世田谷区大蔵 2-10-1

電話：03-3416-0181