

下記臨床研究は「東海大学医学部臨床研究審査委員会」の承認および研究機関の長の許可を得て実施しています。当該試料・診療情報等の使用については、研究計画書に従って匿名化処理が行われており、研究対象者の氏名や住所等が特定できないよう安全管理措置を講じた取り扱いを厳守しています。

本研究に関する詳しい情報をご希望でしたら問い合わせ担当者まで直接ご連絡ください。また、本研究の成果は学会や論文等で公表される可能性があります。個人が特定される情報は一切公開しません。

本研究の研究対象者に該当すると思われる方又はその代理人の方の中で試料・診療情報等が使用されることについてご了承頂けない場合は、下記お問い合わせ先までご連絡ください。研究対象者から除外させていただきます。但し、そのお申出は研究成果の公表前までの受付となりますのでご了承願います。なお、同意の有無が今後の治療等に影響することはありません。

研究資料を研究組織以外の第三者に提供する場合には、資料の提供について改めて倫理審査委員会の承認を得ることとします。

地域連携を通じた AMR（薬剤耐性）対策及び院内感染対策の評価に関する研究

1. 研究の対象

2020年1月1日から2024年3月31日までに、東海大学医学部付属病院、厚木佐藤病院、亀田森の里病院で入院中に抗菌薬が投与された患者、ウイルス感染症（主にインフルエンザ A/B・SARS-CoV-2）に感染した患者

2. 研究実施期間

実施許可日から2027年3月31日まで

3. 研究目的・方法

目的：下記の試料・診療情報等を利用し、地域連携における AMR 対策及び院内感染対策の評価することを目的とした研究を実施するため、当院において感染症の治療を受けられた方で、研究者が診療情報をもとに抗菌薬使用状況やウイルス感染症発生状況のデータを収集・分析します。

方法：この研究に使用する情報として、診療情報から項目4に記載する情報を抽出し使用させていただきますが、氏名、生年月日などのあなたを直ちに特定できる情報は削除し使用します。また、あなたの情報などが漏洩しないようプライバシーの保護には細心の注意を払います。

4. 研究に用いる試料・情報の種類

- ・ 情報：抗菌薬使用状況、
ウイルス感染症発生状況（主にインフルエンザ A/B と SARS-CoV-2）
- ・ 試料：なし

5. 研究組織

上記の情報を共同研究実施のために下記機関に対して提供します。

主な提供方法：J-SIPHE（感染対策連携共通プラットフォーム）、電子的配信

共同研究機関および研究責任者名

医療法人 社団 藤和会 厚木佐藤病院 臨床検査センター 臨床検査技師 小泉 翔
亀田森の里病院 検査室 臨床検査技師 坂本 雄介

6. 利益相反に関する事項

この研究は、特定企業等からの資金提供はないため開示すべき利益相反はありません。

7. お問い合わせ先

東海大学医学部付属病院（電話：代表 0463-93-1121 内線：5497）

研究責任者 薬剤部薬剤科 内藤 久志

問い合わせ担当者 薬剤部薬剤科 内藤 久志

医療法人 社団 藤和会 厚木佐藤病院（電話：代表 046-247-1246 内線：283）

問い合わせ担当者 臨床検査センター 小泉 翔

亀田森の里病院（電話：代表：046-247-2121 内線：161）

問い合わせ担当者 検査室 坂本 雄介