

呉医療センターで診療を受けられる皆様へ

当院では、下記の研究を実施しておりますのでお知らせいたします。
本研究の対象者に該当する可能性のある方で、情報を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の
問い合わせ先にご連絡ください。

① 該当者	2022 年 12 月 1 日～2024 年 11 月 30 日の期間に当院にて大腿骨頸部または大腿骨転子部骨折と診断され、治療を受けた患者さん			
② 研究課題名	骨折リエゾンサービス（FLS）開始に伴う二次性骨折予防薬の処方状況の調査			
③ 実施予定期間	2025 年 4 月 ～ 2026 年 3 月			
④ 実施機関	国立病院機構呉医療センター			
⑤ 研究代表者	氏名	小川 喜通	所属	呉医療センター 薬剤部 部長
⑥ 当院の研究責任者	氏名	小川 喜通	所属	呉医療センター 薬剤部 部長
⑦ 使用する試料・情報	収集する診療情報は下記の通りです。 年齢, 性別, 既往歴, 入院の契機となった疾患名, 持参薬, 採血結果, 認知機能, 骨密度, 使用薬剤, 治療開始日・治療終了日, 治療転機, 再発の有無・再発確認日・再発治療・最終生存確認日など ※上記診療情報は、研究終了後 5 年間もしくは、研究結果の公表後 3 年間のいずれか長い期間まで厳重に保管され、その後適切な方法で破棄されます。 診療情報は当院の研究担当者が情報を取り扱い適切に保管します。			
⑧ 目的	当院では 2023 年 12 月より、FLS の活動を開始し二次性骨折予防管理料を算定しています。薬剤関連の目標として、二次性骨折予防のために入院中の骨粗鬆症治療開始率 100%を目標としています。本調査では、活動開始前後での骨粗鬆症治療薬の使用状況を調査・比較し、今後の対象患者への適切な介入につなげていくことを目的とします。			
⑨ 方法	「①該当者」の対象患者さんについて、「⑦使用する試料・情報」に記載した診療情報を電子カルテより抽出し、データ解析を行います。			
⑩倫理審査	倫理審査委員会承認日		2025 年 4 月 10 日	
	院長承認日		2025 年 4 月 10 日	
⑪公表	個人情報保護したうえで、研究成果を学会や医学論文などに発表することがあります。			
⑫プライバシー	本研究では、名前・住所・電話番号等の個人情報は一切使用しません。			
⑬知的財産権	将来、この研究の成果が得られ、知的財産権が生じる可能性もありますが、その権利は研究者もしくは所属する研究機関に帰属します。			
⑭利益相反	本研究では、利害の衝突は一切生じません。			
⑮問い合わせ	連絡先	佐藤岳春	電話	0823-22-3111（代表）
	国立病院機構呉医療センター 薬剤部			

呉医療センター院長