

カンジダ血症における予測モデルの構築に関する研究 オプトアウト

新古賀病院では、他施設と共同で実施する下記研究のために、入院中に患者さんから取得された診療情報等を提供しています。

なお、下記研究は、久留米大学医に関する倫理委員会にて「社会的に重要性が高い研究」等の特段の理由が認められ、全ての研究機関の研究機関長の実施許可を得て、個人情報保護法に規定する規律を遵守して実施しています。当該診療情報等の使用については、研究計画書に従って仮名加工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下さい。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受診機関の担当者にご連絡ください。なお、その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。

下記の研究は、新古賀病院にて患者さんから取得された診療情報等について、新古賀病院より個人を特定できない状態で、久留米大学への提供を受け、統計解析のみ行っています。

【研究課題名】

カンジダ血症における予測モデルの構築

【共同研究の研究代表機関及び研究代表者（情報の管理責任者）】

研究代表機関：久留米大学

研究代表者（情報の管理責任者）：バイオ統計センター 室谷 健太

【研究分担者および研究組織】

研究分担者：久留米大学 バイオ統計センター 生物統計家 松本 晃太郎（統計解析）

医学部感染制御学講座 医師 渡邊 浩（解析と結果に対する助言）

大学院医学研究科博士課程大学院生 橋本 賢勇（統計解析）

共同研究機関：新古賀病院

研究責任者：臨床検査課 臨床検査技師 橋本 賢勇（診療情報の提供）

【情報の対象者（研究対象者）】

1) 受診医療機関：新古賀病院

2) 受診期間：2014年1月1日～2022年3月31日

3) 対象疾患等：血液培養検査を実施された方

【情報等の項目】

診療情報等：年齢、性別、身長・体重、病歴、入院期間、手術歴、中心静脈カテーテル歴、投薬データ（抗菌薬、抗真菌薬、抗がん剤、ステロイド、免疫抑制剤、脂肪乳剤）及び血液培養データ、血液検査データ：白血球、白血球分画、赤血球、ヘモグロビン、血小板、総蛋白、アルブミン、中性脂肪、総コレステロール、HDL コレステロール、LDL コレステロール、総ビリルビン、アスパラギンサンアミノトランスフェラーゼ、アラニンアミノトランスフェラーゼ、 γ -グルタミルトランスぺプチダーゼ、コリンエステラーゼ、アミラーゼ、乳酸デヒドロゲナーゼ、アルカリフォスファターゼ、クレアチンキナーゼ、尿素窒素、クレアチニン、尿酸、無機リン、乳酸、ナトリウム、クロール、カリウム、カルシウム C 反応タンパク、血糖、プロカルシトニン、 β -D-グルカン 等

授受の方法： ☐ 郵送・宅配 ☒ 電子的配信 ☐ 直接手渡し ☐ その他（ ）

【研究目的】

上記の情報を使用し、カンジダ血症における予測モデルの構築を行い、カンジダ血症のリスク管理や早期診断・治療につなげることを目的に研究を行います。

【研究（利用）期間】

研究開始予定日：全研究機関の実施許可日（欄外に記載）

研究終了予定日：2025 年 3 月 31 日

【利益相反に関する事項】

本研究は特定企業からの資金援助はないため利益相反は発生しません。

【問い合わせ先】**★研究に関するお問い合わせ**

研究代表者：久留米大学 バイオ統計センター 室谷 健太

電話: 0942-31-7835（平日 9 時-17 時）

e-mail: i_rinri@kurume-u.ac.jp

★対象者の方からのお問い合わせおよびご自分の診療情報の研究への活用拒否のお申し出

新古賀病院 研究責任者：

臨床検査課 臨床検査技師 橋本 賢勇

電話: 0942-38-2298（平日 9 時-17 時）

e-mail: sk-saikin@tenjinkai.or.jp