

臨床研究に関するお知らせ

入院された糖尿病患者様へ

課題名：「高齢者糖尿病診療ガイドライン 2017」による入院患者の糖尿病薬安全性評価

当院では、過去の診療録（カルテ）の情報をもとに下記の臨床研究を実施しています。この説明文書は私たちの研究に関する理解を深めるためのものですのでよくお読みになり、研究に参加いただけるかどうかご検討ください。説明の中でわかりにくい言葉や疑問、質問がありましたらどんなことでも遠慮なくお尋ねください。

1. 研究内容

高齢者糖尿病診療ガイドライン 2017 発表前後の低血糖発症および糖尿病治療薬の変更を調査し、本ガイドラインの周知と糖尿病治療の安全性を検討することを目的としています。

2. 対象

2016年6月から2018年5月の期間で糖尿病専門医以外が主治医の内科循環器科病棟に入院された方

3. 研究の方法について

カルテ情報の調査を行い、糖尿病患者さんの治療状況を調査し、薬物治療の安全性について検討します。その際に、年齢、性別、BMI、入院疾患、既往症、入院日数、持参薬、HbA1c、腎機能（eGFR）、入院中の低血糖があったか、糖尿病薬の変更があったかなどを調査します。ただし、診療番号、氏名や住所のような個人を特定できる情報は収集しません。

4. 最後に

この研究では対象となる方に直接治療などをおこなうことはありません。過去の検査結果を用いた研究であり、本研究に参加することによる患者さんの利益・不利益はありません。また、この研究を行うにあたり、対象となる方が費用を負担することはありません。また謝礼もありません。この研究で得られた結果は、学会や医学情報誌等に発表されることがあります。このような場合、対象となる方が特定できないようにし、個人情報などプライバシーに関するものが公表されることは一切ありません。研究にご協力いただけるかは自由意思です。もし、お断りになられたとしても、治療などの点においてあなたの不利益になるようなことはありません。

参加拒否の申し出がなければ本研究にご賛同いただいたものとします。参加を希望されない場合には、2019年8月20日までに当院薬剤部 秋川までお知らせください。

2019年6月17日

高岡市民病院薬剤部

研究実施責任者 秋川 千晴

電話 0766-23-0204