

昭和医科大学藤が丘リハビリテーション病院を利用されている 患者さま皆様へ

2026 年 6 月 1 日

当院は本研究の共同研究機関として参加しています。本研究は、通常の診療で得られた情報(電子カルテなど)から必要な情報を取り出し、まとめることによって行われます。これらは疫学研究に関する国内の関連法規に従って行うものであり、原土井病院 倫理審査委員会の承認を得て行っております。また、このような研究は厚生労働省・文部科学省・経済産業省の「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」の規定により、対象となる患者さんのお一人ずつから直接ご同意をいただくずに実施することができますが、研究内容の情報を公開することが必要とされています。このお知らせをもって研究内容の情報公開とさせていただきますので、ご理解いただけますようお願いいたします。

なお研究を行うにあたっては、個人情報の取り扱いに細心の注意を払い、研究以外の目的でこれらの情報を用いることはありません。また得られた結果は個人が特定できないような形で学会や論文等の手段によって広く公開する予定です。

研究課題名

「回復期リハビリテーション病棟における薬剤師介入の有用性に関する研究」

研究機関の名称および研究責任者の氏名

- ・研究責任者 調査票作成，調査・集計，統計解析
昭和医科大学藤が丘病院 薬剤部 藤原 久登

情報の提供を行う機関

- ・回復期リハビリテーション病棟を有する施設
- ・本調査に賛同・協力を表明した施設

以上を満たす機関

本研究の意義、目的

本研究は、回復期リハビリテーション病棟に入院した患者さんを対象として、薬剤師による介入（服薬指導、多職種カンファレンスへの参加、処方提案等）と、患者さんの ADL（日常生活動作）や退院先、入院期間との関連を検討することを目的としています。

特に、多剤併用（ポリファーマシー）に対する薬剤師介入が患者さんの回復にどのような影響を与えるかを明らかにし、回復期リハビリテーション病棟における薬剤師業務の質向上に役立てることを目的としています。

本研究に使用する情報

診療録（電子カルテ）から以下の情報を使用します。項目としては

- ・年齢、性別、身長、体重
- ・原疾患（脳血管障害、運動器疾患等）

- ・併存疾患
- ・在院日数
- ・自宅退院の有無
- ・リハビリテーション実施単位数および実施日数
- ・血液検査結果（Alb、CRP、Cre、eGFR、AST、ALT、γ-GT）
- ・入退院時の服用薬剤情報
- ・薬剤数、PIMs 数、JARS
- ・薬剤師介入の内容および回数
- ・入退院時の FIM
- ・MNA-SF、GLIM 基準
- ・摂取エネルギー量およびたんぱく質摂取量
- ・握力、SMI
- ・薬剤師の指導内容

また、患者さんに対する医療スタッフと薬剤師の協議内容について調査します。

本研究の方法

本研究は後方視的観察研究です。

回復期リハビリテーション病棟を退院した患者さんの診療録情報を収集し、薬剤師介入の有無や介入内容と、ADL、自宅退院率、在院日数等との関連を解析します。

本研究のために新たな検査や治療を行うことはありません。

対象となる患者さん・研究対象者として選定された理由

以下の条件を満たす患者さんを対象とします。

- ①2025 年 6 月 1 日から 2025 年 12 月 31 日までに回復期リハビリテーション病棟を退院した患者さん（症例数不足の場合は 2025 年 1 月 1 日から 12 月 31 日まで拡大）
- ②脳血管障害または運動器疾患により回復期リハビリテーション病棟へ入院した患者さん

研究期間

研究機関の長による研究実施許可日～2030 年 3 月 31 日

研究対象者に生じる負担並びに予測されるリスクおよび利益

既存の診療情報の利用のみであり、プライバシーの保護についても十分に配慮されるため、新たに発生する不利益並びに危険性は想定されません。また、対象者個人に対する直接の利益も想定されません。

研究実施について同意しないことおよび同意を撤回することの自由について

ご自身の診療情報が本研究に利用されることにご同意いただけない場合には、研究に使用する情報からあなたにかかる情報を削除いたしますので、2026 年 9 月 30 日まで下部に記載されているお問い合わせ先にご連絡いただけますようお願いいたします。また、情報の削除依頼をしたことにより、不利益な取扱いを受けることはありません。

本研究に関する情報公開の方法

この掲示により本研究に関する情報公開といたします。研究結果の公開については日本病院薬剤師会ホームページ掲載・学会発表・論文投稿などにて行う予定であります。

研究計画書等の閲覧について

他の研究対象者等の個人情報等の保護および本研究の独創性の確保に支障がない範囲内で研究計画書および研究の方法に関する資料を閲覧することができます。閲覧を希望される場合には、下部に記載されているお問い合わせ先にご連絡いただけますようお願いいたします。

個人情報等の取扱い(匿名化する場合にはその方法を含む)

本研究では、診療情報(電子カルテ等)より情報を抽出して使用いたしますが、患者さんが特定できる情報(氏名・住所(ケースにより・患者 ID 番号)など)を削除した状態で抽出しています。

また、研究成果は学会や論文として発表されますが、その際にも患者さんを特定できるような内容を含むことはございません。

試料・情報の保管および廃棄の方法

本研究で収集した情報は、研究対象者ごとに研究用 ID を付与し、個人が特定できない状態で管理します。研究対象者識別表および研究データは、パスワードを設定した専用パソコン内で厳重に保管し、研究責任者および研究分担者のみがアクセスできるよう管理します。

研究に関する資料およびデータは、研究終了後 10 年間保管します。保管期間終了後は、電子データについては復元できない方法で消去し、紙媒体についてはシュレッダー等により適切に廃棄します。

なお、本研究で取得した情報は、将来新たな研究に利用される可能性があります。その際は改めて倫理審査委員会の承認を受けるとともに、研究機関の長の許可を得たうえで実施します。

研究の資金源等、研究機関の研究に係る利益相反および個人の収益等、研究者等の研究に係る利益相反に関する状況

本研究は特定の企業や団体から資金提供を受けて実施するものではありません。

また、研究責任者および研究分担者に開示すべき利益相反はありません。

研究対象者等およびその関係者からの相談等への対応

本研究に関するご不明点などございましたら、下部に記載されているお問い合わせ先までご連絡ください。

本研究に関するお問い合わせ先

昭和医科大学藤が丘病院

薬剤部 藤原 久登

〒227-8501 神奈川県横浜市青葉区藤が丘 1-30

TEL 045-971-1151(内線 2162)