

## 研究へのご協力をお願い（お知らせ）

### 1. 研究へのご協力をお願い

横浜医療センター 薬剤部では、経皮的冠動脈インターベンション（PCI）治療を受けられている患者さんを対象として、以下の研究を実施いたします。

この研究は、過去の診療記録（カルテ）の情報のみを使用するものであり、患者さんに新たな検査や費用のご負担をお願いするものではありません。

研究の対象となる患者さんには、原則としてご自身の診療情報をこの研究に利用させていただきたく存じます。もし、この研究にご自身の情報の利用を希望されない場合は、お手数ですが下記の問い合わせ先までお申し出ください。お申し出いただいても、今後の診療において不利益を受けることは一切ございません。

### 2. 研究の概要

- **研究課題名:** 地域中核病院における経皮的冠動脈インターベンション（PCI）施行症例の悪性腫瘍併存状況に関する実態調査
- **研究責任者:** 横浜医療センター 薬剤部 青山 大樹
- **研究の目的:** 地域中核病院における経皮的冠動脈インターベンション（PCI）施行症例の悪性腫瘍既往率および臨床背景を記述的に明らかにし、CREDO-Kyoto Cohort-3（CK3）報告値と比較することで、循環器診療と腫瘍診療の連携体制整備に資する基礎的知見を得ることを目的としています。
- **研究の対象となる方:** 2025 年 1 月 1 日から 2025 年 12 月 31 日までの期間に、国立病院機構横浜医療センターに入院し PCI を施行した患者さん
- **ご協力いただく内容（利用させていただく診療情報）:** この研究では、上記の対象となる患者さんの診療録（カルテ）に記録されている以下の情報を利用させていただきます。
  - ✓ 患者さん情報：年齢、性別、入院経路（緊急/予定）、併存疾患、内服薬
  - ✓ PCI 関連情報：施行日、適応（緊急/待機）
  - ✓ 悪性腫瘍関連情報：病名、診断年、ステージ、治療内容（手術・化学療法・放射線等）、治療施設（当院/他院）、現在の治療状況
- **研究期間:** 倫理審査委員会承認後 ～ 2027 年 3 月 31 日
- **研究の方法:** 当院での PCI 施行患者情報と CK3 の報告値を記述的に比較する。

- **個人情報の保護について:** 研究に使用する情報は、お名前、住所、電話番号など、患者さん個人を直接特定できる情報は削除します。代わりに新しく符号や番号をつけ（これを「匿名化」といいます）、どなたの情報か分からないようにした上で、厳重に管理します。研究責任者が、匿名化を行う前の情報と新しい符号を結びつける対応表を別途作成しますが、この対応表もパスワードを設定するなどして厳重に保管・管理します。
- **利益相反について:** この研究を行うにあたり、開示すべき利益相反（研究の結果に影響を与える可能性のある利害関係）はありません。
- **研究成果の公表:** この研究の結果は、個人が特定されない形にまとめた上で、医学系の学会や学術雑誌（論文）などで発表する予定です。

### 3. 研究への参加を希望されない場合（オプトアウト）の手続き

この研究にご自身の診療情報の利用を希望されない場合は、下記の問い合わせ先までお気軽にご連絡ください。研究対象者の方またはその代理人の方から利用停止のお申し出があった場合、その方の情報は研究には一切使用いたしません。

### 4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問や、ご自身の情報の利用停止をご希望される場合は、下記までご連絡ください。

横浜医療センター 薬剤部

研究責任者： 青山 大樹

住所： 〒245-8575 神奈川県横浜市戸塚区原宿三丁目 60 番 2 号

電話番号： 045-851-2621 (代表) (内線 8219)

対応時間： 平日 8 時 30 分 ～ 17 時 15 分

メールアドレス: aoyama.daiki.zr@mail.hosp.go.jp