

診療情報を用いた研究に関するお知らせ（オプトアウト）

在宅医療における菌血症のセフトリアキソン耐性菌の頻度と予後：単施設後方視的研究

医療法人双樹会 よしき往診クリニックでは、既存の診療情報等を用いた下記の研究を実施します。本研究は、国の倫理指針に基づき、研究内容を公開し、研究への参加を希望されない方に拒否の機会を保障する「オプトアウト」の方法で実施するものです。新たな検査や治療、費用負担はありません。ご自身の情報が研究に利用されることを望まれない場合は、下記の問い合わせ先までご連絡ください。お申し出により、今後の診療に不利益が生じることはありません。

研究課題名	在宅医療における菌血症のセフトリアキソン耐性菌の頻度と予後
研究機関等	研究機関：医療法人双樹会 よしき往診クリニック 機関の長：貝田 航 研究責任者：能勢 悠介 倫理審査委員会：医療法人双樹会 倫理委員会（承認番号：SJ-EC-2025-03）
研究の対象	2023 年から 2024 年の間に、医療法人双樹会 よしき往診クリニックで訪問診療を受け、血液培養検査で菌が検出された患者さんを対象とします。
研究の目的	在宅医療の現場で菌血症を発症した患者さんにおいて、血液培養で検出された菌のうち、セフトリアキソン（CTRX）に耐性を示す菌の割合を明らかにし、CTRX 耐性菌による菌血症と 30 日・90 日後の予後との関連を検討します。
研究の方法	既に診療の過程で得られている診療録および検査データを用いる単施設の後方視的観察研究です。患者背景、血液培養で検出された菌種、CTRX 感受性結果、血液培養陽性判定日から 30 日後・90 日後の生存状況等を収集し、CTRX 感受性菌による菌血症群と CTRX 耐性菌による菌血症群に分けて集計・検討します。追加の採血、検査、治療介入は行いません。
利用する情報	年齢、性別などの患者背景、血液培養の結果、検出菌種、抗菌薬感受性（CTRX 感受性）結果、血液培養陽性判定日、30 日後・90 日後の生存状況、その他研究の実施に必要な診療録情報を利用します。

情報の取得方法	上記の情報は、診療の過程で既に取り得られ、〔在宅療養支援診療所名〕に保管されている診療録・検査データから抽出します。
研究実施期間 ・ 利用開始予定日	研究実施期間：2025年12月～2026年3月 対象となる診療期間：2023年～2024年
利用する者の範囲	医療法人双樹会 よしき往診クリニックに所属し、本研究の実施に必要な範囲の研究責任者および研究分担者が利用します。
情報の管理責任者	メディカルコーディネーター・薬剤師 能勢 悠介
外部機関への提供	本研究で利用する情報を、研究目的で外部機関へ個人が特定できる形で提供する予定はありません。
個人情報の保護	研究に用いる情報は、氏名、生年月日、住所等の個人を直接特定できる情報を研究データから分離し、研究用IDを付して管理します。研究結果を学会発表や論文等で公表する場合でも、個人が特定されることはありません。
研究結果の公表	研究結果は、学会発表や論文等で公表する予定です。
研究への参加を 希望されない場合	ご自身の情報が本研究に利用されることを望まれない場合は、下記の問い合わせ先までお申し出ください。可能な範囲で研究対象から除外します。ただし、既に解析が終了している場合や、研究結果が公表済みである場合には、情報を除外できないことがあります。
拒否の受付方法 ・ 問い合わせ先	受付方法：電話、電子メール、または診療時に担当者へお申し出ください。 連絡先：医療法人双樹会 よしき往診クリニック 担当者：能勢 悠介 電話：075-381-2220 E-mail：info@yoc.or.jp