

(人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針に則る情報公開)

『総合内科診療患者に対する包括的観察研究』

本研究への協力を望まれない場合は、問い合わせ窓口へご連絡ください。研究に協力されない場合でも不利益な扱いを受けることは一切ございません。

本研究の研究計画書及び研究の方法に関する資料の入手又は閲覧をご希望の場合や個人情報の開示や個人情報の利用目的についての通知をご希望の場合も問い合わせ窓口にご照会ください。なお、他の研究参加者の個人情報や研究者の知的財産の保護などの理由により、ご対応・ご回答ができない場合がありますので、予めご了承ください。

【対象となる方】

2021年4月1日より2029年7月31日までの間に総合内科に入院もしくは通院された方

【研究期間】

研究開始日より2029年7月31日まで

【研究責任者】 国立精神・神経医療研究センター病院 総合内科 長田高志

【試料・情報の利用目的及び利用方法並びに利用する者の範囲】

本研究の目的は、2021年4月より当院総合内科に入院した、もしくは総合内科外来に通院された患者様の基本的な情報を検討して、これらの病態の特徴や経過を明らかにすることです。この評価を行うために、個人情報を含まない情報を当院の電子カルテから収集いたします。収集させていただく対象となるのは、当院総合内科に入院した、もしくは外来に通院された方です。

【利用又は提供する試料・情報等】

試料:なし

情報等:診療録

①患者背景:年齢、性別、居住地、既往歴・合併症、アレルギー、飲酒・喫煙・物質乱用歴、家族歴、併用薬、生活歴(学歴・職歴、婚姻状態、家族構成、介護者の有無とその関係など)、付き添い者、紹介元の機関など

②病歴、症状、ADLの状況、診断名、神経学的所見、身体所見、疾患や全身状態についての質問票(UPDRS、EQ-5L-5D、SARC-F、SNAQ-J、SDQ-J、NMSSなど)

③検査データ:血液検査、髄液検査、画像検査(頭部CT、頭部MRI、脳血流SPECT、DATスキャン、MIBG心筋シンチグラフィ、アミロイドPETなど)、心理検査(MMSE、HDS-R、MoCA-J、FAB、Trail making testなど)、心電図、脳波、嗅覚検査、終夜睡眠ポリグラフ検査、重心動揺検査、体成分分析検査、嗅覚検査、聴覚検査など

④当院での治療経過:処方内容・副作用の発生状況、受診状況、リハビリテーションの利用の有無、リハビリ施行前後において行われた各種スケール評価、転帰など

提供する試料・情報の取得の方法

試料：該当なし

情報：カルテの診療録から入手

【利用又は提供を開始する予定日】

研究開始日を予定しています。

○問い合わせ窓口

国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター 病院

所属 総合内科 氏名 長田高志

電話番号 042-341-2711

e-mail:tosada※ncnp.go.jp(「※」を「@」に変更ください。)

○苦情窓口

国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター倫理委員会事務局

e-mail:ml_rinrijimu※ncnp.go.jp(「※」を「@」に変更ください。)