

## 臨床研究の実施に関する情報公開

静岡県立総合病院では、臨床研究倫理委員会の承認を得て、下記の臨床研究を実施します。関係各位の御理解と御協力をお願い申し上げます。

研究の拒否	患者さん又は患者さんの代理の方が、この研究のために試料・情報が使用されることにご了承いただけない場合は、問合せ先までご連絡ください。
研究課題名	当院における睡眠薬フォーミュラリー導入による処方動向と患者に与える影響
研究機関名	静岡県立総合病院
研究責任者	水口裕子
研究期間	実施許可日 ～ 2026 年 3 月
試料・情報の利用又は提供を開始する予定日	実施許可日（2025年3月7日）
対象者	2020年8月から2022年8月の間に当院へ入院された患者さんを対象にしています。
当該研究の意義・目的	わが国では古くから使われているベンゾジアゼピン系睡眠薬の処方量が多い一方で、副作用としてせん妄リスクや高齢者の転倒転落、誤嚥などが挙げられています。 近年、上述とは異なる作用を持つ睡眠薬が発売され当院では、それらによるせん妄、転倒転落予防を主な目的として、睡眠薬使用方針を2021年8月に新たに設定しました。 今回の研究の目的は、睡眠薬使用方針変更で睡眠薬の処方数に変動があったか、患者への影響はみられたかなどを調査します。
方法および研究で利用する試料・情報について	診療録（カルテ）等から次の情報を調査します。 ・転倒転落件数 ・転倒転落時の状況（睡眠薬の使用の有無、性別、発生時間など） ・当院採用の睡眠薬の使用量
個人情報の開示に係る手続き	個人情報の開示に係る手続きは、下記のとおりです。お問い合わせ先にご相談ください。
資料の閲覧について	あなたからのご要望があれば、この研究において開示が可能であると考えられる範囲内で、この研究の計画や方法についての資料をご覧いただくことができます。
問合せ先	◆その他、この研究に関するお問い合わせ、ご意見等ございましたら下記へご連絡ください。  静岡県立総合病院 薬剤部 水口 裕子 代表 054-247-6111