

## 臨床研究と包括同意について

臨床研究を行う場合は、原則として、患者さんやご家族に臨床研究の目的や方法などを十分に説明し、同意をいただいたうえで（インフォームド・コンセント）、臨床研究に参加していただきます。

しかし、患者さんの特性や利用する情報の性質によって、患者さんお一人ずつから同意をいただく代わりに、ホームページで研究内容についてお知らせし、患者さんが参加を拒否できる機会を設けて、臨床研究を行う場合があります。（このような手続きを「オプトアウト」と言います）

次に記載した臨床研究は、足柄上病院でオプトアウトを適用して実施するものです。

使用する診療情報からは、患者さんの氏名や住所などの個人情報を削除し、学会等で研究結果を公表する際にも個人を特定するよう法は使用しません。

これらの臨床研究について、ご自身の診療情報を研究に使用してほしくないという場合には、事務局総務課にご連絡ください。

### <現在実施中の研究について>

	研究課題	研究組織	研究期間
1	レセプトおよびDPCデータを用いた循環器疾患における医療の質に関する研究	日本循環器学会他	2021年11月5日 ～2030年3月31日
2	JROAD-DPC（循環器疾患診療実態調査）による非動脈硬化性心筋梗塞の実態解明と二次調査研究	国立循環器病研究センター心臓血管内科	2022年10月27日 ～2030年3月31日

包括同意とは、診療に伴い発生する診療情報や試料等を今後の医学研究・教育などに利用することに対して同意いただくことです。個々の研究の内容については院内の倫理委員会等で審議されます。これにより承認された範囲において、患者さんの不同意の意思表示がない場合には、その試料等を使用させていただくこととなります。また、過去の資料等もその対象となります。