

IRB番号「2023-GB-160」

研究課題名「薬剤師による疑義照会後の処方修正代行プロトコルの有用性評価について」

1. 研究の対象

2022年6月1日から2022年9月30日までに、がん研有明病院より発行された外来院内処方において、疑義照会が実施された患者。

2. 研究の目的・方法

本研究は、薬剤師による疑義照会後の処方修正代行が、医師の業務負担軽減および外来患者待ち時間短縮に有効であるかを評価するために行う。

- ・電子カルテによる疑義照会記録の後方視的調査
2022年6月1日から2022年9月30日までに、がん研有明病院より発行された外来院内処方において疑義照会が実施された患者の臨床情報を電子カルテより取得する。
- ・医師及び薬剤師を対象としたPBPM導入に関するアンケート調査
外来診療に携わる医師と外来処方の調剤に携わる薬剤師を対象とした、薬剤師の処方修正代行入力に関してアンケート調査を実施する。

3. 研究期間

承認日 ～ 2025年12月31日

4. 研究に用いる試料・情報の種類

本研究に用いる下記の試料・情報につきましては、倫理審査委員会の承認を受けた研究計画書に従い、個人が特定されないように適切に匿名化処理を行った上で取り扱っています。

- ・電子カルテによる疑義照会記録の後方視的調査
情報：下記の臨床情報を電子カルテより取得する。
 - ① 疑義照会内容
 - ② 処方歴
 - ③ 薬剤師による疑義照会処方代行入力状況
 - ④ 処方発行、処方変更時間
 - ⑤ 処方の診療科
 - ⑥ 薬剤区分
 - ⑦ 疑義照会区分
 - ⑧ 臨床所見
 - ⑨ 血液所見

- ・医師及び薬剤師を対象としたPBPM導入に関するアンケート調査
本研究に用いる下記の試料・情報につきましては、倫理審査委員会の承認を受けた研究計画書に従い、個人が特定されないように適切に匿名化処理を行った上で取り扱っています。
Googleフォームより取得したアンケートの回答内容。

お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。
また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

公益財団法人 がん研究会有明病院
〒135-8550東京都江東区有明三丁目8番31号
研究責任者 薬剤部 部長 山口 正和
連絡先：電話番号03-3520-0111(代表) FAX番号03-3520-0141