

1. 研究課題名

術後せん妄に対する日本版抗コリン薬リスクスケールを用いたリスク評価

※せん妄とは、脳の機能が乱れて意識が混濁し、認知機能や注意力が低下する状態

2. 試料・情報

(1) 利用目的

本研究は、手術を行う患者さんの併存疾患や内服薬について調査し、せん妄リスクの評価を行うことにより、術後せん妄を予防することを目的としています。

今回の研究で得られた成果を、医学的な専門学会や専門雑誌等で報告することがありますが、個人を特定できるような情報が外部に漏れることは一切ありません。

研究期間は承認日から 2026 年 12 月までです。

(2) 利用項目、提供方法

本研究は、2022 年 1 月から 2024 年 12 月の間に、当センターで手術を受けられた方の診療記録を利用して行います。利用する項目は、年齢、性別、併存疾患、せん妄の既往歴、アルコール摂取量、採血データ (AST、ALT、 γ -GTP、TP、ALB、T-CHO、BUN、Cre、eGFR、電解質異常の有無)、入院時持参した常用薬および手術前後での使用薬剤と投与量です。また、術後せん妄が発症した場合は、その症状、期間と対処法です。利用を開始するのは、本研究が承認された日以降です。

(3) 利用する者の範囲

日本赤十字社医療センター 薬剤部 有山智博 (研究責任者)

(4) 管理責任を有する者の名称

日本赤十字社医療センター

3. 参加を希望されない場合等

本研究への参加を希望されない場合や本研究参加についてのご相談がある場合は、以下へご連絡ください。本研究への参加を希望されない場合でも、不利益を被ることはありません。

4. 問い合わせ先

日本赤十字社医療センター

〒150-8935 東京都渋谷区広尾 4-1-22

TEL : 03-3400-1311 FAX : 03-3409-1604

担当 : 薬剤部 有山智博