

「 HFrEF 患者における標準治療遵守率および 4 剤未導入の原因に関する調査 」

1. 研究の対象

2025 年 4 月 1 日～2025 年 12 月 31 日までの期間で、心不全で当センターに入院された患者さんで LVEF40%未満の診断を受けた方

2. 研究目的・方法

「目的」 HFrEF 患者の標準治療遵守率および薬剤が未導入の原因を調査することで、薬剤師が適正に介入すべき点を検討するため

「方法」対象患者を抽出し、simple GDMT スコア 5 点以上を A 群、5 点未満を B 群とする。調査項目について A 群と B 群を比較し、退院時の薬剤未導入因子について診療録から後方視的に調査を行う。

「研究期間」倫理委員会承認後～2031 年 3 月 31 日

「利用又は提供を開始する予定日」2026 年 10 月 1 日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：基礎データ(身長, 体重, 年齢, 性別, BMI)、服用薬剤数・種類(MRA, SGLT2 阻害薬, β 遮断薬, RAA 系抑制薬, ARNI)、入院期間、左室駆出率、心拍数、血清アルブミン、電解質(血清 Na、K) BNP、Hb、腎機能(Scr, Ccr, eGFR)、併存疾患 等

4. 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すので、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

大阪市住吉区万代東 3-1-56

大阪急性期・総合医療センター薬局

研究責任者：技師 松本賀尋

電話 06-6692-1201 内線 2140