

当院では、下記の臨床研究を実施しております。

本研究に関するご質問等がありましたら、下記当院の連絡先までお問い合わせください。

ご希望があれば、他の研究対象となる方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。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ご連絡いただければ研究対象としません。

## 記

|                  |                                                                                                                                                                                                                                     |
|------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 研究機関名            | 地方独立行政法人 堺市立病院機構 堺市立総合医療センター                                                                                                                                                                                                        |
| 整理番号             | 25-532                                                                                                                                                                                                                              |
| 研究の名称            | 集中治療室入室患者における中心静脈カテーテル穿刺時の Non-wire hub 採血の末梢静脈採血に対する血液培養コンタミネーションリスクに関する検討                                                                                                                                                         |
| 総研究期間            | 研究機関の長の許可日 ～ 2025 年 3 月 31 日                                                                                                                                                                                                        |
| 試料・情報の利用を開始する予定日 | 2025 年 10 月 21 日                                                                                                                                                                                                                    |
| 研究の対象            | 2025 年 10 月から最大 1 年間までに当院集中治療室に入院した、感染症を疑う患者で以下の適格基準を満たし除外基準に抵触しないものを対象とする。<br><適格基準><br>・臨床医によって感染症が疑われ、臨床医の判断に基づき CVC nonwire lumen と末梢静脈からそれぞれ血液培養が採取された患者<br>・18 歳以上の成人<br><除外基準><br>・研究参加に関して拒否した者<br>・その他、研究責任者・研究分担者が不適と認めた者 |
| 研究の目的            | 末梢静脈穿刺と中心静脈カテーテル穿刺時とで血液培養コンタミネーション発生率を前向きに検証する                                                                                                                                                                                      |
| 研究の方法            | 血液培養採取および CVC 留置の適応がある患者から採取された血液培養 (CVC 穿刺時[non-wire hub]、末梢静脈穿刺時の計 2 セット) でのコンタミネーション発生率を前向きに検討する                                                                                                                                 |
| 研究に用いる試料・情報の種類   | 試料：なし<br>基本情報：年齢、性別、身長、体重、病院入院日、集中治療室入室日、入室時病名、重症度スコア、ICU 滞在期間中に実施された治療内容・検査内容、血液培養関連情報、血液培養結果、臨床転機                                                                                                                                 |
| 個人情報の取扱い         | 患者さんを直接特定できる氏名や住所等の個人情報は、利用する情報から削除致します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さんを特定できる個人情報は利用しません。                                                                                                                                          |
| お問い合わせ先          | <当院の連絡先><br>地方独立行政法人 堺市立病院機構 堺市立総合医療センター<br>所属：感染症内科<br>研究責任者：長谷川 耕平<br>住所：大阪府堺市西区家原寺町 1 丁 1 番 1 号<br>TEL：072-272-1199(代表)                                                                                                          |