

研究参加に関する情報提供（オプトアウトについて）

川内市医師会立市民病院では、以下の研究を実施します。本研究は通常診療の範囲内で行われ、患者様への新たな危険性や不利益は伴いません。また、患者様のプライバシー保護のため、個人情報は全て匿名化し適切に取り扱います。本研究に参加を希望されない場合、下記の方法によりお知らせください。

1. 研究名

血液培養時の皮膚消毒薬選択に影響を及ぼす因子の後方視的検討

2. 研究目的

血液培養採取時に採取部位の消毒薬として 10%ポビドンヨード製剤と 1%クロルヘキシジンアルコール製剤のコンタミネーションに影響を与える要因を検討することとする。

3. 研究期間

2025 年 5 月 14 日 ～ 2026 年 12 月 31 日

4. 対象患者

2019 年 4 月～2023 年 12 月に血液培養検査が実施された患者のうち、以下の適格基準をすべて満たし、除外基準のいずれにも該当しない患者を研究対象者とする。

適格基準：感染症の診断・治療目的に血液培養検査が実施された患者

除外基準：使用した皮膚消毒薬が明らかでないもの

培養検査結果が明らかでないもの

採血部位が明らかでないもの

複数セット提出されていないもの（ただし、複数セット率算出に使用する）

5. 研究方法

調査項目

本研究では電子カルテと検査部門システムからの転記によって収集される。調査項目は以下となる。

・年齢、性別、採血部位、使用消毒薬、血液培養検査結果（陽性・陰性・検出菌）、陽性検出時間、採取部署

データ収集方法

採取部位は検体提出時に臨床検査課に提出されたボトルに記載されたものまたは電子カルテに記載されたものから確認する。

使用消毒薬は検体提出時に臨床検査課に提出されたボトルに記載されたものまたは電子

カルテに記載されたものから確認する。

使用消毒薬は検体提出時に臨床検査課に提出された用紙に記載されたものから確認する。

陽性検出時間は臨床検査課で保存されている血液培養検査記録より収集する。

上記以外の項目については電子カルテより収集する。

6. 予想される効果および不利益

予想される効果

本研究の参加によって、研究対象者が享受できる利益は特にない。また、診療にあたり得た情報を使用するため、研究対象者に生じる負担も特にない。

7. 研究への参加辞退方法

本研究へのデータ使用を希望されない場合は、2025年6月30日までに以下の担当者までご連絡ください。

【連絡先】

川内市医師会立市民病院 薬剤部

担当者：平川 尚宏

電話番号：0996-22-1111

患者様から辞退のご連絡をいただいた場合は、調査対象から速やかに除外いたします。

8. 資金および利益相反

本研究における資金提供および特定機関との利益関係はありません。

本研究についてご理解とご協力を賜りますようお願い申し上げます。