

当院に通院中(または過去に通院・入院されたことのある)の
患者さんまたはご家族の方へ(臨床研究に関する情報)

当院では、以下の臨床研究に協力するにあたり、研究実施機関に患者さんの診療情報を提供しております。このような研究は、厚生労働省・文部科学省の「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」(平成26年文部科学省・厚生労働省告示第3号)の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされております。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の問い合わせ先へご照会ください。

[研究課題名] がん診療均てん化のための臨床情報データベース構築と活用に関する研究

[研究機関名・長の氏名] 北海道大学病院 渥美 達也

[研究責任者名・所属] 篠原 信雄(北海道大学病院 腫瘍センター長)

[研究代表機関名・研究代表者名・所属]

国立がん研究センター がん対策研究所 医療政策部部长・東 尚弘

[研究参加機関名]

全国のがん診療連携拠点病院、地域がん診療病院、その他、都道府県の推薦を受けて院内がん登録を国立がん研究センターがん対策研究所 がん登録センター院内がん登録室へ提出している施設のうち書面にて本研究への参加に同意した施設

[研究の目的]

がん医療の均てん化の評価を行うための標準診療実施率(QI)の算定と参加施設毎のフィードバックを行う。

[研究の方法]

○対象となる患者さん

がんの患者さんで、2021年1月1日~2021年12月31日までに本院において、初診、診断・治療の対象となった方

○利用するカルテ情報

がん登録情報(性別、診断名、診断年月、治療方針、病期ステージ等)、入院・外来EF統合ファイル(診療明細情報、行為明細情報等)

専用のソフトを使用し、匿名化されたDPCデータは、暗号化、圧縮され、さらに通信経路を暗号化した専用のWebシステムを使って各施設から国立がん研究センターがん対策研究所 医療政策部内 QI 研究事務局に送付します。

[研究実施期間] 実施許可日~2027年3月31日

2023年7月11日（第1版）

この研究について、研究計画や関係する資料、ご自身に関する情報をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項以外はお知らせすることができます。

研究に利用する患者さんの情報に関しては、お名前、住所など、患者さん個人を特定できる情報は削除して管理いたします。また、研究成果は学会や学術雑誌で発表されますが、その際も患者さんを特定できる情報は削除して利用いたします。

* 上記の研究に情報を利用することをご了解いただけない場合は以下にご連絡ください。

[連絡先・相談窓口]

北海道札幌市北 14 条西 5 丁目

北海道大学病院 腫瘍センター 院内がん登録室 担当 山口

電話 011-706-7942 FAX 011-706-5648