

# 臨床研究における ご理解とご協力をお願い

## 薬局薬剤師における特定薬剤管理指導加算3(イ)の 算定状況と関連要因の多変量解析

当社では、患者様に提供する医療の質の向上を目的として、薬局における医療情報や調査情報を活用した臨床研究を行っています。調査で得られた結果は学会で公表する予定です。匿名調査であり、解析された結果のみが公表されるため、個人が特定されることはありません。

本研究で、さくら薬局グループを利用している医薬品リスク管理計画(RMP)に基づく患者向け資材が作成されている薬剤が調剤された患者様の情報や算定情報を活用することについて、ご承諾をお願い申し上げます。「臨床研究」に不参加の意思表示や、途中での同意撤回はご自由に行っていただけます。

本研究には小児のデータも含まれています。小児のデータ利用を拒否される場合は、保護者または法定代理人が手続きを行う必要があります。小児が一定の年齢に達している場合には、本人の意思も尊重します。

不参加や同意撤回されても診療に不利益を被ることはありません。

さらに、あなたのプライバシーや人権が十分保護されている点について、国の指針に基づき、当社の倫理審査委員会の厳正な審査を受けて、許可された研究のみに使われます。

このお願いに関して、お問い合わせやご異議のある場合は、下記のお問い合わせ先までご連絡ください。

1.研究の目的 及び意義	本研究では、医薬品リスク管理計画(RMP)に基づく患者向け資材が作成されている薬剤が調剤された患者様に対する特定薬剤管理指導加算3(イ)の算定状況を調査し、算定の有無に影響を与える要因を検討します。これにより、薬剤師の指導体制や患者への情報提供の改善に貢献します。
2.データの項目	さくら薬局グループにて、令和6年6月1日～令和7年3月31日の期間で、医薬品リスク管理計画(RMP)に基づく患者向け資材が作成されている薬剤が調剤された患者様の情報【年齢、性別、認定薬局分類、年齢、性別、薬効分類、かかりつけ薬剤師、特定薬剤管理指導加算3(イ)加算の有無】
3.他の研究機関及び 各施設の研究責任者	該当なし
4.研究の方法	薬歴情報を抽出して解析を実施します。
5.研究責任者	クラフト株式会社 教育研修部 鶴岡 美穂
6.研究の対象者	本研究に参加協力する保険薬局で医薬品リスク管理計画(RMP)に基づく患者向け資材が作成されている薬剤が調剤された患者様とします。
7.情報管理責任機関	クラフト株式会社
8.お問い合わせ先	クラフト株式会社 教育研修部 鶴岡 美穂 東京都千代田区大手町一丁目3番1号JAビル6階 電話番号:03-5208-9806 E-mail:miho-tsu@kraft-net.co.jp