

研究課題名	薬剤部との連携から CTRX 由来が示唆された尿中不明結晶の 1 例
研究倫理審査委員会 承認番号：	第 171 号
研究対象者	2025 年 9 月 1 日から 2025 年 11 月 30 日の期間中に、尿沈渣中にセフトリアキソン結晶を疑う結晶成分を認めた患者様
利用する診療情報等の項目	診療録に記録された診療情報等（年齢、性別、投与薬剤、血液・尿検査結果など）
研究機関	日本赤十字社長崎原爆諫早病院
研究期間	日本赤十字社長崎原爆諫早病院長許可日～2026 年 11 月 30 日
研究目的と意義	薬剤部との連携より薬剤結晶の鑑別が可能であった事例を他施設にも発信することでチーム医療を基にした臨床検査の発展につなげる
研究内容	尿沈渣検査において出現する塩類や結晶類は病態把握や治療方針の決定の観点から可能な限り成分を特定し報告することが求められますが、誤同定による不適切な薬剤変更等のリスクを考慮すると、その報告には慎重を期す必要があります。本件は、尿中の不明結晶に対し検査課による形態学的評価と薬剤部による投与歴及び薬剤特性の精査を組み合わせることで CTRX 由来である可能性を推測し臨床へ報告し得た経験を他施設にも発信しチーム医療の重要性を訴えます。
個人情報の取り扱い	研究に関する情報はすべて匿名化し、個人が特定されることはありません。本研究により患者さんの診療に不利益が生じることはございません。研究データは厳重に管理し、研究終了後は適切に廃棄します。
情報利用を希望されない場合 (オプトアウト)	研究への利用情報を希望されない場合は、下記窓口までお申し出ください。お申し出があった場合、患者さんの情報は研究に使用いたしません。
お問い合わせ先	部署名： <u>日本赤十字社長崎原爆諫早病院</u> 担当者： <u>井上 はるか</u> 電話番号： <u>0957-43-2111</u> 受付時間： <u>月～金 13:00～ 17:00（祝・祭日を除く）</u>