

兵庫医科大学 研究実施のお知らせ

本学で実施しております以下の研究についてお知らせ致します。

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。

ご希望があれば、他の研究対象者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のでお申出下さい。

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研究対象としないので、下記の連絡先までお申出ください。

その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

研究課題名	手術侵襲と術後合併症の関係の検討 [倫理審査受付番号：第 3138 号]
研究責任者氏名 研究機関長	緒方 洪貴 兵庫医科大学長 鈴木敬一郎
研究期間	2019 年 3 月 4 日 ～ 2030 年 3 月 31 日
研究の対象	以下に該当する患者さんを研究対象とします。
	疾患名：手術を必要とする疾患すべて/ 診療科名等：科を問わない
	受診日：2018 年 5 月 20 日 ～ 2029 年 12 月 31 日
研究に用いる試料・ 情報の種類	<input type="checkbox"/> 試料等 <input checked="" type="checkbox"/> カルテ情報(通常診療の過程で取得) <input type="checkbox"/> アンケート <input type="checkbox"/> その他
研究目的・意義	術後合併症のリスク因子は、年齢、BMI、米国麻酔学会術前状態分類 ASA-PS、手術時間などが知られています。手術侵襲が大きい大手術も術後合併症のリスク因子ですが、手術侵襲を客観的に評価する適切な指標がないため、手術侵襲と術後合併症の関係は明らかにされていません。そこで手術侵襲を評価する指標として術後 C 反応性タンパク濃度(CRP)と侵害受容刺激反応モニター (Nociceptive Response: NR)を用いて、当施設での手術侵襲術後合併症の関係を検討します。
研究の方法	2018 年 5 月 20 日から 2029 年 12 月 31 日までに当院で麻酔科管理のもとに手術を受けた患者様を対象とします。(方法)術後合併症は、客観的に評価する基準として近年頻用されている Clavien-Dindo 分類を電子カルテにて参照し手術毎の NR 値および術後 CRP 値との関係を検討します。

個人情報の取扱い	収集したデータは、誰のデータか分からないように加工した上で、統計的処理を行います。国が定めた「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」に則って、個人情報を厳重に保護し、研究結果の発表に際しても、個人が特定されない形で行います。
本研究に関する連絡先	診療科名等：麻酔科 担当者氏名：緒方 洪貴 [電話]（平日 9～17 時）0798-45-6392 （上記時間以外）0798-45-6111(大代表)