

2019年3月～2020年3月に当院にて全身麻酔で手術を受けた方へ

研究:「ゲルボンゲデバイス ROSE™ は視血的と非視血的の収縮期動脈圧格差を補正するかどうかの検討」の実施について

1. 研究の対象

2019年3月から2020年3月に当院にて全身麻酔で手術を受けられた方

2. 研究目的・方法

手の動脈から直接測った血圧と、普通の血圧計で測った血圧に格差が生じることがあり、この格差の原因と補正対策を調べるのが本研究の目的です。
市販されている圧補正器を使用して直接動脈圧を測定し、使用しなかった時の血圧と、また普通の血圧計で測定した血圧との間で比較検討します。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

手の動脈から直接測定した血圧の波形と数値、普通の血圧計で測定した血圧の数値等を記録します。

4. 研究全体の期間と予定症例数

研究期間は当院実施承認後～2020年3月末、予定症例数は50例です。

5. 研究結果の公表について

本研究の成果は国内外の学会および学術雑誌で発表する予定です。

6. 個人情報の取り扱いについて

研究に利用する検体や情報には個人情報が含まれますが、院外に提出する場合にはお名前、住所など個人を直ちに判別できる情報は削除し、研究責任者が責任をもって適切に管理いたします。研究成果が発表される場合にも個人を直ちに判別できるような情報は利用しません。

7. お問い合わせ先

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ませんので、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。

【研究機関】 国立病院機構 四国がんセンター 麻酔科

【研究責任者】 首藤誠

【連絡先】 〒791-0280 愛媛県松山市南梅本町甲160

国立病院機構 四国がんセンター 麻酔科 首藤誠

TEL: 089-999-1111 (代表)

FAX: 089-999-1128

本研究への参加に同意しない場合は、連絡先までご連絡下さい

-----以上