

生命科学・医学系研究実施のお知らせ

東京慈恵会医科大学倫理委員会の審査を受け、以下の研究を実施しております。

本研究に関する内容の詳細等、お知りになりたい方は下記【問い合わせ先】までご連絡ください。なお、試料・情報が本研究に用いられることについて、研究の対象となる方（もしくは代理人の方）にご了承いただけない場合は研究対象から除外いたしますので、下記【問い合わせ先】までお申し出ください。

【研究課題名】	頸管熟化のためのプロウペス腔用剤とメトロイリントルの有効性を検討する後ろ向き比較研究		
1.研究の目的と方法	本研究の主目的は、計画無痛分娩の妊娠 37 週 0 日-妊娠 41 週 6 日の妊婦さんで、子宮の出口があまり開いていない(Bishop Score6 点以下)方を対象として、メトロイリントル(水風船のような器具)と比較して、プロウペス腔用剤(子宮の出口を柔らかくする薬)の安全性と有効性を検討することです。		
2.研究期間	倫理委員会承認日～2026 年 3 月 31 日まで、研究の実施を予定しています。		
3.対象となる方等	附属病院にて 2021 年 12 月 1 日～2022 年 4 月 30 日までの間に計画無痛分娩を行った妊娠 37 週 0 日-妊娠 41 週 6 日の妊婦さんで、メトロイリントル(水風船のような器具)またはプロウペス腔用剤(子宮の出口を柔らかくする薬)を使用した方。		
4.研究に利用する試料・情報について	(1)試料の種類	試料は使用しません。	
	(2)試料の取得の方法	試料は使用しないため、該当しません。	
	(3)情報の種類	上記対象妊婦さんの患者背景、妊娠分娩中の合併症、新生児予後(分娩週間、出生体重・身長、NICU の入院の有無等)、陣痛開始までの時間、経膈分娩までの時間、オキシトシン使用の有無等。	
	(4)情報の取得の方法	診療録から診療時のデータを収集します。	
5.研究の実施体制	あなたの試料・情報は、以下の研究者が研究のために利用します。 試料・情報は、(2)の管理責任者が責任をもって、保管・管理します。		
	(1)研究責任者 または研究 代表者	研究機関名	東京慈恵会医科大学 産婦人科学講座
		氏名	松本 夏生
	(2)試料・情報の 管理責任 者	(1)の研究責任者と同じ。	
(3)共同で研究 を実施する 機関とその 責任者	この研究では共同で研究を実施する機関はありません。		
6.試料・情報を他機関とやり取りすることについて	この研究では、外部の機関と試料・情報をやり取りすることはありません。		

【問い合わせ先】	機関名：東京慈恵会医科大学 産婦人科学講座 研究責任者：松本 夏生（マツモト ナツキ） 電話番号：03-3433-1111(代表)（内線：2971） 対応時間：平日 09：00 ～ 17：00）
-----------------	--

利用する情報等からは、お名前、住所、電話番号、カルテ番号など、個人を特定できる情報は削除いたします。
研究成果を学会や論文で発表する際も個人が特定できる情報は利用いたしません。