

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】	Microplegia 法を適応した終末常温血液心筋保護液の心筋保護効果を評価する後ろ向き研究		
1. 研究の目的と方法	本研究は、成人心臓外科手術にて心筋保護液(*1)投与を受けた患者さんを対象に、従来使用していた終末常温血液心筋保護液(*2)と比較して、Microplegia 法(*3)を適応した終末常温血液心筋保護液の有効性評価のための後ろ向き観察研究である。 (*1) 心筋保護とは心臓手術中の一時的な心停止を安全に行う方策です。 (*2) 心臓に血流を再開させる直前に、心臓へ血液及び薬液を投与する方策です。 (*3) microplegia 法とは複数ある心筋保護法の1つです。		
2. 研究期間	承認日～2029年12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	研究機関：附属病院 対象となる方：2019年4月1日～2022年3月31日の期間で、成人心臓外科手術にて心筋保護液投与を受けた方		
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	診断名、年齢、術式、治療内容、検査結果（採血検査、心エコー検査）、手術記録、麻酔記録、人工心肺記録	
	(4) 情報の取得の方法	診療録から周術期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 心臓外科学講座
		氏名	國原 孝
	(2) 当施設の長	東京慈恵会医科大学 学長 松藤千弥	
	(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。 情報の利用開始日：2022年7月頃～		

【問い合わせ先】	機関名：東京慈恵会医科大学 心臓外科学講座 研究責任者：主任教授 國原 孝（くにはら たかし） 電話番号：03-3433-1111（内線：3500） 対応時間：平日 09：00 ～ 16：00
-----------------	---

※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。