

全身麻酔手術を受けたことのある患者さんへ（臨床研究に関する情報）

本院では、以下の臨床研究を実施しております。この研究は、手術時の記録や診療情報等を使って行います。このような研究は、文部科学省・厚生労働省・経済産業省の「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされております。なお、この臨床研究は関西医科大学総合医療センター研究倫理審査委員会の審査を受け、研究方法の科学性、倫理性や患者さんの人権が守られていることが確認され、研究機関の長の許可を受けています。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の「問い合わせ先」へご照会ください。

《研究課題名》 全身麻酔時におけるフェンタニルの代替鎮痛薬による術後悪心・嘔吐の発現率の相違と対応

《研究機関名・研究責任者》 関西医科大学総合医療センター・薬剤部 澤谷 佳美

《研究の目的》手術が終了した後に悪心・嘔吐の副作用がみられることがあります。手術時に使用する鎮痛薬が供給不足となったため代わりになるお薬を使用する必要があり、そのお薬によって悪心・嘔吐の発現率が異なるのかどうかを調査することを目的としています。

《研究期間》研究許可日～2026年2月15日

《研究の方法》

●対象となる患者さん

2025年2月27日から2025年3月31日の間に全身麻酔手術を受けた方

●研究に用いる情報の種類

- 1) 年齢、性別、手術後の状態、副作用情報等
- 2) 術式、麻酔関連情報等
- 3) 使用したお薬等

《この研究に関する情報の提供について》

この研究に関して、研究計画書や研究に関する資料をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項以外はお知らせすることができます。

《この研究での診療情報等の取扱い》

使用させていただいた診療情報等は、患者さんの氏名や住所などが特定できないように安全管理措置を講じたうえで取扱っています。

《本研究の資金源・利益相反について》

この研究は外部の企業等からの資金の提供は受けておらず、研究者が企業等から独立して計画して実施しているものです。したがって、研究結果および解析等に影響を及ぼすことは無く、患者さんの不利益につながることはありません。また、この研究の研究責任者および研究者は「関西医科大学利益相反マネジメントに関する規程」に従って、利益相反マネジメント委員会に必要事項を申請し、その審査と承認を得ています。

* 上記の研究に利用することをご了解いただけない場合は以下にご連絡ください。

《問い合わせ先》

関西医科大学総合医療センター 薬剤部 澤谷 佳美
大阪府守口市文園町 10-15
電話 06-6992-1001（代表）