

2015年11月1日から2017年12月31日の間に当院で人工股関節全置換術を受けられた患者さんへのお知らせ

『エスフルビプロフェンブラスター剤による人工股関節全置換術後鎮痛効果の検討』に関する研究

1. 研究の対象

2015年11月1日～2017年12月31日の間に当院で人工股関節全置換術を受けられた方

2. 研究目的・方法

本研究は川崎医科大学・同附属病院倫理委員会の承認を得ています。研究期間は倫理委員会承認日から2019年12月31日までです。

人工股関節全置換術後のセレコキシブ内服剤とエスフルビプロフェンブラスター剤の鎮痛効果と副作用の発現率の比較を行います。データのみを使用した研究であるため、患者さんに新たな負担、リスク、経済的負担、謝礼はありません。研究成果は論文や学会等で発表いたします。研究に関するデータは論文等の発表から5年後に廃棄いたします。

3. 研究に用いる情報の種類

情報：病歴、副作用等の発生状況、カルテの記載事項、血液検査結果等

個人が特定されうる情報は匿名化を行った後に解析するため、個人情報漏れることはありません。

4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がある方、研究にデータが使用されることを希望されない方は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。

連絡先：

学校法人川崎学園 川崎医科大学 骨・関節整形外科学 講師 三宅 由晃

住所：701-0192 岡山県倉敷市松島 577

電話：086-462-1111 (内線：44533)

E-mail：yoshiaki-m@med.kawasaki-m.ac.jp

5. 利益相反

本研究において結果に影響を及ぼしかねない資金の受け入れはありません。また、本研究は資金を必要としておりません。利益相反委員会にこの内容を申告し、適正に管理されています。