

下記臨床研究は「東海大学医学部臨床研究審査委員会」の承認および研究機関の長の許可を得て実施しています。当該試料・診療情報等の使用については、研究計画書に従って匿名化処理が行われており、研究対象者の氏名や住所等が特定できないよう安全管理措置を講じた取り扱いを厳守しています。

本研究に関する詳しい情報をご希望でしたら問い合わせ担当者まで直接ご連絡ください。また、本研究の成果は学会や論文等で公表される可能性があります。個人が特定される情報は一切公開しません。本研究の研究対象者に該当すると思われる方又はその代理人の方の中で試料・診療情報等が使用されることについてご了承頂けない場合は担当者にご連絡ください。なお、その申出は研究成果の公表前までの受付となりますのでご了承願います。

経皮的冠動脈形成術後の ST 上昇型心筋梗塞における Academic Research Consortium による高出血リスク評価法の診断能に関する検討

1. 研究の対象

2006 年 1 月 1 日から 2019 年 1 月 1 日までに東海大学医学部附属病院の循環器内科でカテーテル治療を受けられた方 【研究実施期間：2022 年 9 月 27 日～2024 年 5 月 31 日】

2. 研究目的・方法

目的：下記の診療情報等を利用し、ST 上昇型心筋梗塞後の出血の発生頻度について検討することを検討します。

方法：この研究に使用する情報として、診療情報から項目 3 に記載する情報を抽出し使用させていただきますが、氏名、生年月日などのあなたを直ちに特定できる情報は削除し使用します。また、あなたの情報などが漏洩しないようプライバシーの保護には細心の注意を払います。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

- ・試料：なし
- ・診療情報等：診断名、年齢、性別、検査結果（血液検査、画像）、出血状況

4. 情報の提供先・提供方法

上記の試料・診療情報等は研究代表施設である東海大学医学部附属八王子病院で解析いたします。

5. 利益相反に関する事項

この研究は、特定企業等からの資金提供はないため利益相反はありません。

6. お問い合わせ先

東海大学医学部附属八王子病院 （電話：042-639-1111 内線：5010）
研究責任者 循環器内科 藤井 敏晴
問い合わせ担当者 循環器内科 藤井 敏晴