

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、下記お問い合わせ先までご連絡ください。研究対象から除外させていただきます。但し、そのお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。なお、同意の有無が今後の治療等に影響することはありません。

持続性心房細動患者のカテーテルアブレーション後の永続性心房細動への移行に関する研究

1. 研究の対象

2019年4月26日 から 2023年12月31日 までの間に、当院の循環器内科科で心房細動についてのカテーテルアブレーション治療を受けられた方

2. 研究実施期間

(機関の長の許可日) から 2025年3月31日 まで

3. 研究目的・方法

下記の試料・診療情報等を利用し、カテーテル技術が発展した近年の高周波アブレーション法によって、持続性心房細動の方が、術後に心房細動が慢性化（永続性心房細動）せず経過できるかを検討することを目的とした研究を実施するため、当院において心房細動に対するカテーテルアブレーション治療を受けられた方で、研究者が診療情報をもとに調べます。

方法 この研究に使用する情報として、診療情報から項目4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。

4. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：

- 1) 患者背景：性別、生年月日、年齢、身長、体重、内服薬（抗不整脈薬）
- 2) 心房細動：発症年月日、病型
- 3) 合併症・既往歴：高血圧、糖尿病、心不全、脳梗塞または一過性脳虚血発作の有無
- 4) 心臓超音波検査：左室駆出率、左室拡張・収縮末期径、左心房径の評価
- 5) ホルター心電図によるアブレーション後の心房細動再発の有無

試料： なし

5. 情報の提供先・提供方法

本研究は当院単施設のみで実施する研究ですので、他施設への情報の提供は行いません。

6. 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開示すべき利益相反はありません。

7. お問い合わせ先

東海大学医学部付属病院 （電話：代表 0463-93-1121 内線：2200）

研究責任者 循環器内科 柳下 敦彦

問い合わせ担当者 循環器内科科／柳下 敦彦