

「情報公開文書」

単機関研究用

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。

虚血性脳血管障害に対するプラスグレルの効果、及び安全性の後方視的検討

1. 研究の対象

2021年12月1日 から 2023年10月31日 までの間に、当院の脳神経内科で脳梗塞に対して内服薬エフィエント(プラスグレル)の処方を受けられた方

2. 研究実施期間

(機関の長の許可日) から 2025年8月31日 まで

3. 研究目的・方法

目的： 2021年12月から脳梗塞再発予防に用いることが認められたエフィエント(プラスグレル)を投与された方の経過を追って効果、安全性の調査をしています。

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

診療情報： 診断名、年齢、性別、身体所見、検査結果（血液検査、画像診断）、
治療内容

試料は使用しません。

5. 情報の提供先・提供方法

上記の診療情報等を他部署、他施設に提供することはありません。

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：2240）

研究責任者 脳神経内科 大貫 陽一

問合せ担当者 同上