

「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。

パーキンソン病患者の重心動揺計の特徴

1. 研究の対象

2022年1月1日から2022年11月11日までの間に重心動揺計を施行したパーキンソン病患者のかた。

2. 研究実施期間

実施許可日から2024年12月30日

3. 研究目的・方法

目的 下記の試料・診療情報等を利用し、パーキンソン病患者の重心動揺計検査結果の特徴を解明することを目的とする。

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、聴力検査結果、重心動揺計検査結果

試料：なし

(2) 試料・情報を収集・提供する手順
カルテ情報から抽出する。

5. 情報の提供先・提供方法

該当無し。

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

東海大学医学部附属病院 （電話：代表 0463-93-1121 内線：5469）

研究責任者 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 五島史行

問い合わせ担当者 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 五島史行