

静岡がんセンターで診療を受けられる皆様へ

当院では、下記の研究を実施しておりますのでお知らせいたします。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で、情報を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の連絡先へお問い合わせ下さい。

① 対象者	2013年1月～2018年12月までの期間に、上部消化管内視鏡検査時に生検（組織採取）を受けた患者さん			
② 研究課題名	上部消化管内視鏡検査時の生検後出血の検討			
③ 実施予定期間	承認日 ～ 2020年12月			
④ 実施機関	静岡がんセンター			
⑤ 研究代表者	氏名	川田登	所属	内視鏡科
⑥ 当院の研究代表者	氏名	川田登	所属	内視鏡科
⑦ 使用する検体・データ	電子カルテ情報・治療内視鏡レポート・内視鏡治療動画			
⑧ 目的	上部消化管内視鏡検査（胃カメラ）時に抗血栓薬（血液を固まりにくくする薬）を内服している患者さんが、内服していない患者さんと比べて生検（組織採取）後の出血が起こりやすいかどうかを明らかにします。			
⑨ 方法	上部消化管内視鏡検査時に生検を行った患者さんの診療録から必要な情報を収集し、患者さんの情報と治療の記録について解析を行い、抗血栓薬が生検時の出血の危険性を上げるかどうかを解析します。追加で検査を行うことはありません。			
⑩ 倫理審査	倫理審査委員会承認日	2019年3月29日		
⑪ 公表	研究成果は学会や医学論文などに発表されることがあります。			
⑫ プライバシー	本研究では、名前・住所・電話番号等の個人情報を使用しません。			
⑬ 知的財産権	知的財産に関する権利（特許権等）は、静岡がんセンターに属します。			
⑭ 利益相反	本研究は企業との共同研究ではなく、企業からの資金提供もありません。			
⑮ 資料の参照	本研究について詳しく知りたい場合は、臨床研究事務局までご連絡ください。			
⑯ お問い合わせ	連絡先	臨床研究事務局	電話	055-989-5222（内線 3379）
	事務局にて、お問い合わせ内容をお伺いいたします。 後日、あらためて研究者より直接回答いたします。			

本研究のノウハウやアイデアに関する情報については公開できませんのでご了承下さい。