

循環器内科を受診している患者さんへ

当科では、下記の研究を実施しています。この研究は、愛知医科大学医学部倫理委員会において、ヘルシンキ宣言の趣旨に添い、人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針等を遵守し、医の倫理に基づいて実施されることが審査され認められた研究です。

今回の研究は、対象となる患者さん一人ずつから直接同意を得て行う研究ではなく、研究内容の情報を公開し、研究対象者となることを拒否できる機会を与えることが求められているものです。もし、この研究に関するお問い合わせなどありましたら、以下の「問い合わせ先」までご連絡ください。

記

研究課題名	心不全患者における ARNI( エンレスト錠 )投与後の低血圧の予測因子について
研究機関名及び 研究機関の長 ( 試料・情報の管理 責任者 )	愛知医科大学病院 病院長 道勇学
研究責任者	( 担当科 ) 内科学講座 ( 循環器内科 ) ( 職名 ) 准教授 ( 氏名 ) 中野雄介
試料・情報の利用目的 及び利用方法	<p>〔利用目的〕 心不全治療薬であるエンレスト錠を投与後の過度の低血圧がどういった心不全患者さんで起こっているのかを調査することを目的としています。</p> <p>〔対象となる患者さん〕 2020年8月から2021年7月までにエンレスト錠が投与された20歳以上の心不全と診断された患者さん</p> <p>〔研究期間〕 研究実施承認日 ~ 2022年12月31日</p> <p>〔利用方法〕 当院のカルテ情報をもとに下記の患者情報を抽出します。それらを用いてエンレスト錠を投与後の過度の低血圧がどういった患者さんで起こっているのかを統計手法を用いて検討します。</p> <p>研究計画書および研究の方法に関する資料は入手又は閲覧することが可能です。入手・閲覧を希望される方は、下記問い合わせ先担当者まで郵送又は電話によりご連絡下さい。</p> <p>〔他の機関へ提供される場合はその方法〕 なし</p>
利用又は提供する試料・情報の項目	<p>情報：</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・年齢、性別、身長、体重などの患者情報</li> <li>・心不全の症状分類</li> <li>・心不全治療薬の服薬歴・高血圧、糖尿病、心房細動、陳旧性心筋梗塞、弁膜症などの併存疾患</li> <li>・エンレスト錠開始時の血圧、心拍数などのバイタルサイン</li> <li>・心エコーデータ</li> <li>・血液検査データ</li> </ul>

	・心電図所見 等
試料・情報の提供を行う機関の名称及びその長の氏名	非該当
提供する試料・情報の取得の方法	非該当
提供する試料・情報を用いる研究に係る研究機関名・研究責任者名	非該当
利用する者の範囲	非該当
試料・情報の利用又は提供を希望しない場合	本研究への試料・情報の利用又は提供を希望しない方は、2022年10月31日までに郵送又は電話により下記問い合わせ先まで申し出てください。
問い合わせ先	愛知医科大学 内科学講座（循環器内科） 担当者：（職名）准教授 （氏名）中野雄介 〒480-1195 愛知県長久手市岩作雁又1番地1 電話 0561-62-3311（内線 23490）