

硬膜動静脈瘻に関する臨床研究の実施に関するお知らせ

現在、本学会では下記の臨床研究を行っています。

●研究課題名

硬膜動静脈瘻に対する Onyx 液体塞栓システムを用いた経動脈塞栓術に関する多施設共同登録研究

●研究の目的

硬膜動静脈瘻の患者さんを対象に、通常の診療で得られたデータを収集・解析することにより、Onyx を用いた経動脈塞栓術の効果および安全性を評価し、より良い治療法を確立することを目的としています。

●対象となる患者さん

2018年9月1日から2021年6月30日の間、各医療機関で Onyx 液体塞栓システムを用いた経動脈塞栓術を受けられた患者さん。

●研究期間:各医療機関の臨床研究審査委員会承認日から 2021年9月30日

●使用させていただく診療データ

- ・年齢、性別、身長、体重
- ・病名、重症度
- ・処方薬剤(投与量、投与期間など)
- ・臨床検査値
- ・CT等の画像

●個人情報の取り扱いと倫理的事項

研究データは、電子メールやインターネットを通じて、又は郵送や FAX 等により共同で研究を実施している他の施設へ提供することもあります。患者さんを直接特定できる情報(お名前やカルテ番号など)を削除し匿名化しますので、研究事務局では各医療機関の個人情報を取り扱うことはありません。

この研究成果は学会や学術雑誌などで発表することがありますが、その場合でも上記のとおり匿名化していますので、患者さんのプライバシーは守られます。なお、この研究は、国の定めた指針に従い、各医療機関の臨床研究審査委員会の審査・承認を得て実施しています。

●研究代表機関(情報管理責任者)

NPO 法人日本脳神経血管内治療学会

代表者名 坂井信幸

住所:東京都新宿区信濃町 35 信濃町煉瓦館

電話:03-5361-7555

●研究事務局(本研究全般の窓口)

NPO 法人日本脳神経血管内治療学会

代表者名 坂井信幸

住所:東京都新宿区信濃町 35 信濃町煉瓦館

電話:03-5361-7555

●共同研究機関・研究責任者

研究責任者は本療法の実施医認定を受けている医師、医療機関は研究責任者が在籍している医療機関です。2019年6月現在、約260名の医師、約210施設の医療機関が参加しています。