

## 「当センターにおけるカテーテルアブレーションの実態調査」

### 1. 研究の対象

頻脈性不整脈の患者さんで、2021年3月26日（当センター倫理委員会承認日）から2031年3月31日の間に当センターでカテーテルアブレーションを受けた方

### 2. 研究目的・方法

「目的」：当センターにおけるカテーテルアブレーションの有効性・安全性およびリスクを明らかにすること。

「方法」：電子カルテから患者さんの年齢、性別、身長、体重などの基本情報、カテーテル治療の方法や成否などを抽出します。

「研究期間」：当センター倫理委員会承認日～2031年3月31日

### 3. 研究に用いる試料・情報の種類

試料：なし

情報：診断名、年齢、性別、身体所見、検査結果・治療内容、術式 等

### 4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申し出下さい。

また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申し出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先

大阪市住吉区万代東 3-1-56

大阪急性期・総合医療センター心臓内科

研究責任者：医長（役職）川崎真佐登（氏名）

電話 06-6692-1201 内線 7466