

「当センターでの前期破水症例に対するジノプロストン腔用剤の使用経験」

1. 研究の対象

産科・婦人科の患者さんで、2020年9月1日から2021年8月31日までの間に分娩のために入院しジノプロストン腔用剤の投薬を受けた妊産婦、およびその出生児

2. 研究目的・方法

「目的」ジノプロストン腔用剤を用いた症例での前期破水の有無による分娩への影響を調査するため

「方法」対象患者さんの分娩結果の調査を行う

「研究期間」倫理委員会承認後～2027年2月28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、病歴、既往歴、妊娠週数、身体所見、治療内容、分娩経過、血液検査結果等

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 産科・婦人科

研究責任者：レジデント 岡木 啓

電話 06-6692-1201 内線 7463