

「血液透析患者における急性心筋梗塞発症時の状況と院内死亡に関する検討」

1．研究の対象

当センターにて西暦 2010 年 1 月 1 日～西暦 2020 年 12 月 31 日までの間に、急性心筋梗塞にて PCI (Percutaneous coronary intervention) 治療を受けられた血液透析患者さん

2．研究目的・方法

「目的」：対象患者さんに対して、急性心筋梗塞発症時の状況と短期予後に関連する因子を明らかにすることを目的としています。

「方法」：対象患者さんに対して、カルテより急性心筋梗塞発症時の状況を明らかにします。続いて 30 日以内に生存・死亡に群分けし、各調査項目を比較した上で、30 日死亡に関連する因子の同定を行います。

「研究期間」：倫理委員会承認～2023 年 3 月 31 日

3．研究に用いる情報の種類

患者基本情報：年齢、身長、体重、性別、BMI、既往歴、治療歴 等

急性心筋梗塞発症時の状況：発症時間、胸痛の有無、前駆症状 等

血液検査情報

PCI 治療情報：PCI 成功/不成功、使用ステント、合併症 等

治療情報：補助循環の使用、人工呼吸使用

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、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 臨床工学室

研究責任者：木田 博太、大谷 旨輝

電話 06-6692-1201 内線 7146