

2025 年 8 月 1 日

「救急医による消化管出血に対するIVRの有効性および
救急IVR体制の安全性に関する後ろ向き観察研究」

1. 研究の対象

当センターにおいて 2014 年 3 月 1 日～2025 年 2 月 28 日の間に、消化管出血に対して造影 CT または血管造影で出血源を特定し、止血目的に IVR を受けた方

2. 研究目的・方法

「目的」 救急 IVR 体制の有効性・安全性を実証する

「方法」 対象患者さんに施行した上記治療の臨床的な成功率の調査を行う

「研究期間」倫理委員会承認日～2026 年 3 月 31 日

「利用又は提供を開始する予定日」2025 年 10 月 1 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、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すので、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・総合医療センター救急診療科

研究責任者：高田涼太

電話 06-6692-1201 内線 4299