

2025 年 8 月 1 日

**「脊椎脊髄手術における  
周術期抗凝固薬継続に伴う  
合併症に関する後向き観察研究」**

**1. 研究の対象**

2011 年 3 月 1 日～2025 年 7 月 31 日の間に当院で脊椎脊髄外科手術を受けた方で、術前から抗凝固薬（リバロキサバン、エドキサバン、ダビガトラン、アビキサバン）を内服していた方

**2. 研究目的・方法**

「目的」脊椎脊髄外科手術における周術期抗凝固薬継続に伴う合併症の発生率を明らかにし安全性を検証すること

「方法」対象患者さんの次項における項目の調査を行う

「研究期間」倫理委員会承認後～2029 年 12 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**

資料：なし

情報：年齢、性別、BMI、併存症、内服抗凝固薬、術式、手術時間、術中出血量、術後排液量、輸血の有無、治療介入を要した術後血腫の発生率、脳梗塞の発生率、その他重篤な出血合併症の発生率 など。

**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・総合医療センター整形外科

研究責任者：（役職）医員（氏名）鈴木貴博

電話 06-6692-1201 内線 7924