

現在、好生館では、当館で保管する検体・診療情報等を使って研究を実施しています。この研究は倫理審査委員会の承認を受けた研究計画書に従い、実施しています。

研究の詳細についてお知りになりたい、またはこの研究に対して利用・提供してほしくないと思われた際には、好生館の問い合わせ担当者までご連絡ください。

<p>【研究課題名】術後疼痛管理チームの介入事例解析による術後疼痛管理に必要な緩和薬物療法の検討</p>
<p>【研究対象者】 2023年8月～2023年11月末までの間に手術を受けられ、術後疼痛管理チームが介入した硬膜外麻酔、麻薬持続静脈投与、持続神経ブロックを受けた方</p>
<p>【利用している検体・診療情報等の項目】 〔診療情報等〕診療科、診断名、術式、年齢、性別、入院日、既往歴、併存疾患名、使用薬剤名と投与量、投与期間、疼痛、眠気、吐き気の程度</p>
<p>【利用の目的】 術後疼痛管理に必要な緩和薬物療法について、解明することを目的としています。</p>
<p>【研究について】 遺伝子解析研究 （有・<input checked="" type="radio"/>） 営利企業との共同 （有・<input checked="" type="radio"/>）</p>
<p>【利用期間】 倫理審査承認日～2025年3月までの間</p>
<p>【佐賀県医療センター好生館 研究責任者及び問い合わせ担当者】 研究責任者：薬剤部 宮原 強 問い合わせ担当者：薬剤部 宮原 強 対応可能時間：平日9時～16時 電話：0952-24-2171（代表） Eメール：rinsyo@koseikan.jp（臨床試験推進部）</p>