

患者さんへ

「リードペースメーカー術後に生じる深部静脈血栓症の発生率」についての検証

この研究は、通常の診療で得られた記録を使って行われます。

このような研究では、国が定めた指針に基づき、対象となる患者さんお一人ずつから直接同意を得ることが困難な場合には、研究の目的を含む研究の実施についての情報を公開することが必要とされています。

なお、研究結果は学会等で発表されることがありますが、その際も個人を特定する情報は公表いたしません。

1 研究の対象	2018 年 1 月から 2022 年 6 月までに当院でリードペースメーカー植え込みを行った方が対象となります。
2 研究目的・方法	本研究では、当院でリードペースメーカー植え込みを行った患者さんを対象として、術後の深部静脈血栓症の発生率を把握し、また、深部静脈血栓症のリスクを評価することを目的とします。 研究の期間：施設院長許可後～2023 年 8 月
3 情報の利用拒否	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ご家族等で患者さんの意思及び利益を代弁できる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。その場合は、「5. お問い合わせ先」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。
4 研究に用いる情報の種類	年齢、性別、病歴、リードペースメーカー植え込み時の手技時間、エコー検査情報、術後1週間以内の深部静脈血栓症の有無、臨床検査値 等
5 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。 研究責任者、照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先： 林 高大 湘南鎌倉総合病院 循環器内科 神奈川県鎌倉市岡本 1370-1 電話番号：0467-46-1717

2022 年 12 月 9 日作成(第 1.0 版)