

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。

【研究課題名】術後疼痛管理チーム介入を要する関連因子の探索と効果的な術後疼痛緩和の検討

【研究対象者】

2023年8月～2024年12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

【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、術後疼痛管理チームからの提案の有無

【利用の目的】

術後疼痛管理の現状を把握し、改善が必要な術式や関連因子を解明し、術後の鎮痛剤方法を向上することを目的としています。

【研究について】

遺伝子解析研究 （有・☒無）

営利企業との共同 （有・☒無）

【利用期間】

倫理審査承認日～2026年3月までの間

【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：rinsho@koseikan.jp（臨床試験推進部）