

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】 消化器外科、肝胆膵外科の周術期クリニカルパスへの術後定期鎮痛薬の追加による効果</p>
<p>【研究対象者】 2021年5月～2023年3月までの間に、肝胆膵外科にて慢性胆のう炎と診断され、腹腔鏡下胆嚢摘出手術を受けられた患者</p>
<p>【利用している検体・診療情報等の項目】 〔診療情報等〕 診断名、年齢、性別、入院日、入院期間、既往歴、併存疾患名、使用薬剤名と投与量、投与回数、投与期間、疼痛の程度、副作用の有無</p>
<p>【利用の目的】 周術期クリニカルパスによる定期的な鎮痛薬の使用による効果について、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"/>無） 営利企業との共同 （有・<input checked="" type="radio"/>無）</p>
<p>【利用期間】 2023年5月～2025年5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：rinsho@koseikan.jp（臨床試験推進部）</p>