

大分岡病院を受診された患者さんへ

当院では下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で診療情報等を研究目的に利用または提供されることを希望されない場合は、下記の問い合わせ先にお問い合わせ下さい。

研究課題名 (承認番号)	包括的高度慢性下肢虚血患者におけるリハビリテーションの有効性検証 (No. A0086)
当院の研究責任者 (所属)	皆田 渉平 (リハビリテーション部)
他の研究機関および 各施設の研究責任者	なし
本研究の目的	CLTI 患者に対するリハの効果を検証し、身体機能および QOL の改善、下肢切断予防に与える影響を明らかにすることで、術後のリハプログラムの標準化に寄与することを目的とする。
調査データ 該当期間	2019 年 4 月から 2024 年 12 月までを対象とします。
研究の方法 (使用する試料等)	<p>●対象となる患者さん 2019 年 4 月から 2024 年 12 月までに当院へ入院し、CLTI に対する血行再建術（外科的または血管内治療）を施行後、リハ介入を実施した患者。（除外基準） ・死亡退院した患者 ・著しい認知または精神機能の低下により研究の趣旨が理解できない患者 ・主要評価項目のデータ欠損を有する患者</p> <p>●利用する情報 CLTI に対する血行再建術を施行後、リハ介入を実施した患者のカルテ情報を収集する。基本情報として年齢、性別、身長、体重、Body Mass Index、基礎疾患（糖尿病、高血圧症、脂質異常症、脳梗塞、慢性腎不全、心疾患、喫煙歴）の有無、治療法（外科的または血管内治療）、手術時間、麻酔時間、出血量、術後在院日数、転帰先、切断の有無、疼痛の有無、感染の有無、閉塞抹消血管、免荷期間、歩行能力、感覚障害の有無、握力、関節可動域測定、筋力評価、認知機能評価、精神機能評価、日常生活機能評価（FIM）等を収集する。</p>
試料/情報の 他の研究機関への提供 および提供方法	他の機関への試料・情報の提供はありません。
個人情報の取り扱い	利用する情報から氏名や住所等の患者さんを直接特定できる個人情報は削除致します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さんを特定できる個人情報は利用

	しません。
本研究の資金源 (利益相反)	本研究に関連し開示すべき利益相反関係にある企業等はありません。
お問い合わせ先	電話：(代表) 097-522-3131 担当者：リハビリテーション部 皆田 渉平
備考	研究への協力を希望されない場合は、いつでも拒否ができ、そのために診療上で不利益を被ることはありません。