

臨床研究の実施に関する情報公開

静岡県立総合病院では、臨床研究倫理委員会の承認を得て、下記の臨床研究を実施します。関係各位の御理解と御協力をお願い申し上げます。

| | |
|-----------------------|--|
| 研究の拒否 | 患者さん又は患者さんの代理の方が、この研究のために試料・情報が使用されることにご了承いただけない場合は、問合せ先までご連絡ください。 |
| 研究課題名 | 新型コロナウイルスワクチン接種後に救急受診した患者の実態に関する研究 |
| 研究機関名 | 静岡県立総合病院 |
| 研究責任者 | 牧 信行 |
| 研究期間 | 許可後（2022年2月7日） ～ 2022年6月 |
| 対象者 | 2021年1月より2021年12月までの1年間に当院救急外来を受診された患者さんのうち、新型コロナウイルスワクチン接種後14日以内に症状が出現した方、15日以降の発症であってワクチン接種と症状出現との関連を訴える方を対象にしています。 |
| 当該研究の意義・目的 | 新型コロナウイルス感染症の感染拡大に対する最も有効な方法はワクチン接種ですが、ワクチン接種後の副反応の懸念も小さくなく、ワクチン接種後に救急外来を受診される患者さんの全体像は明らかになっていません。 今回の研究の目的はワクチン接種後に救急外来を受診された患者さんの症状、接種後日数、病名、転帰等を調査し、症状ないし病名ごとにワクチン接種との因果関係を推定することです。 |
| 方法および研究で利用する試料・情報について | 対象となる患者さんの診療録（カルテ）から次の情報を調査します。 <ul style="list-style-type: none"> ・背景因子（年齢、性別など） ・受診日時 ・受診形態（平日/休日、日中/夜間、救急車利用有無など） ・当院職員か否か ・ワクチンの種類（製薬会社名）、接種回数、接種日 ・主訴（症状）およびその発症日 ・診断名 ・入院の有無、および入院患者の転帰（生存退院または死亡） ・その他上記の経緯に直接関係のある特記事項 |
| 個人情報の開示に係る手続き | 個人情報の開示に係る手続きは、下記の問合せ先にご相談ください。 |

| | |
|-----------|--|
| 資料の閲覧について | あなたからのご要望があれば、この研究において開示が可能であると考えられる範囲内で、この研究の計画や方法についての資料をご覧いただくことができます。 |
| 問合せ先 | ◆その他、この研究に関するお問い合わせ、ご意見等ございましたら下記へご連絡ください。 静岡県立総合病院 救急科 牧 信行 代表 054-247-6111 |