

研究の実施に関する情報公開

令和6年6月14日

鹿児島医療センターでは、倫理委員会の承認を得て、下記の研究を実施いたします。関係各位のご理解とご協力をお願い申し上げます。

当センター集中治療におけるレミフェンタニル使用状況の調査

1. 研究の対象

2023年4月1日～2025年3月31日に
当センター集中治療室でレミフェンタニルを使用された方

2. 研究目的・方法・期間

レミフェンタニルは、本邦において2007年に麻酔での鎮痛目的の使用が承認されています。集中治療における人工呼吸中の鎮痛目的の使用は、欧米に遅れ2022年に追加承認され、当センターでは2023年4月より使用が開始されました。

そこで、使用状況について調査し、呼吸状態の改善効果などの有効性が認められるかどうかについて検証することで、使用意義を明らかにすることを目的とします。

研究期間：倫理審査委員会承認日～2026年3月31日に調査します

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：年齢、性別、病歴、治療歴、副作用等の発生状況等（個人情報をも匿名化します）

4. 外部への試料・情報の提供（複数施設研究の場合記入）

5. 研究組織（複数施設研究の場合記入）

6. 研究に関する利益相反について

本研究に関して報告すべき利益相反はありません。

7. 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、匿名化した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し出下さい。

また、試料・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ないので、下記の連絡先までお申し出ください。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。

照会先及び研究への利用を拒否する場合の連絡先：

鹿児島市城山町8番1号 鹿児島医療センター

TEL 099-223-1151 FAX 099-226-9246

研究責任者 麻酔科 氏名 今林 徹