

「情報公開文書」

研究課題名：ARB（アンギオテンシンⅡ受容体拮抗薬 以下：ARB）/CCB（カルシウムチャネル拮抗薬：以下 CCB）配合薬内服患者の周術期の血圧の変動について

倫理審査担当：千葉地区倫理審査委員会

承認日：2025 年 6 月 24 日 **承認番号：**25-CN-009

1. 研究の対象

・2020 年 3 月 16 日から 2025 年 3 月 31 日までに国際医療福祉大学成田病院で全身麻酔で手術を受け、高血圧で降圧薬を服用している方

2. 研究目的・方法

目的:手術前に降圧薬を休薬する場合があります、休薬期間の長さが患者さんの治療効果や安全性にどのような影響を与えるか評価をします。休薬期間の差が患者の回復状況や副作用の発生率にどのように関連するかを検証することで、最適な休薬期間を導き出すことができます。また、治療成績の改善や患者への負担軽減を目指すための根拠を得ることができます。

方法:2025 年 3 月 31 日までに国際医療福祉大学成田病院で全身麻酔で手術を受け、高血圧の既往がある患者さんの診療録から評価を行います。

研究期間：2025 年 6 月 24 日～2026 年 3 月 31 日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

- 1) 患者基本情報:年齢、性別、診断名、病期、ASAPS、服薬内容、基礎疾患、合併症
- 2) 検査データ:身長、体重 BMI、血液検査
- 3) 麻酔内容、血圧の変動

研究に係わるすべての研究者は、「ヘルシンキ宣言」および「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」を遵守して実施する。

研究実施に係る試料・情報を取扱う際は、研究対象者の個人情報とは無関係の番号を付して管理し、研究対象者の秘密保護に十分配慮する。

研究の結果を公表する際は、個人情報が出ることはありません。また、研究の目的以外に、研究で得られた研究対象者の試料・情報を使用しない。

4. 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、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ませんので、下記の連絡先までお申出ください。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。

本研究に関するお問い合わせ（本研究への協力に同意されない場合を含む）

住所：千葉県成田市畑ヶ田 852

電話：0476-35-5600

担当者の所属・氏名：国際医療福祉大学 成田病院 吉岡 友美

研究責任者：国際医療福祉大学 成田病院 宮下徹也