

「睡眠時無呼吸症候群における終夜ポリソムノグラフィ検査所見と臨床背景の検討」に対するご協力のお願い

研究責任者 松下 弘道
研究機関名 慶應義塾大学医学部
(所属) 臨床検査医学教室

このたび当院では上記の医学系研究を、慶應義塾大学医学部倫理委員会の承認ならびに研究機関の長の許可のもと、倫理指針および法令を遵守して実施します。

今回の研究では、同意取得が困難な対象となる患者さんへ向けて、情報を公開しております。なおこの研究を実施することによる、患者さんへの新たな負担は一切ありません。また患者さんのプライバシー保護については最善を尽くします。

本研究への協力を望まれない患者さんは、その旨を「8 お問い合わせ」に示しました連絡先までお申し出下さいますようお願いいたします。

1 対象となる方

2005 年 12 月から 2025 年 4 月までに当院で睡眠時無呼吸症候群の診断目的に終夜ポリソムノグラフィ検査を受けた方が対象になります。また研究機関において、診療情報活用について不同意文書を提出された方を除きます。

2 研究課題名

承認番号 20231174

研究課題名 睡眠時無呼吸症候群における終夜ポリソムノグラフィ検査所見と臨床背景の検討

3 研究組織

研究機関

慶應義塾大学医学部・慶應義大
学病院

研究責任者

(教授) 松下 弘道

研究協力機関

新宿睡眠メディカルクリニック

機関の長

(院長) 瀬野浦 洋

4 本研究の目的、方法

臨床検査科が実施する終夜ポリソムノグラフィ検査結果と臨床情報との関わりを解析し、睡眠時無呼吸症候群患者の特徴を評価する。またその特徴から、今後どのような患者さんで睡眠時無呼吸症候群の評価をすべきか検討することが目的です。

方法は、慶應義塾大学病院もしくは研究協力機関で終夜ポリソムノグラフィ検査を行った患者さんの検査結果に加え、年齢、性別、基礎疾患、検査データといった検査結果に影響を与えるパラメータ情報を電子カルテより取得し、解析を行います。

5 協力をお願いする内容

診療目的で施行された終夜ポリソムノグラフィ検査で得られた検査データ、年齢、性別、基礎疾患、検査データといった検査結果に影響を与えるパラメータ情報を電子カルテより所得する場合があります。

6 本研究の実施期間

研究実施許可日～2029 年 03 月 31 日

7 外部への試料・情報の提供

該当いたしません。

8 お問い合わせ

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡下さい。

また本研究の対象となる方またはその代理人（ご本人より本研究に関する委任を受けた方など）より、検査結果・臨床情報利用の停止を求める旨のお申し出があった場合は、適切な措置を行いますので、その場合も下記へのご連絡をお願いいたします。

慶應義塾大学医学部臨床検査医学 松下弘道（研究責任者）

E-mail: hirommat@keio.jp

直通電話：03-5363-3602

以上