

新医学系指针对応「情報公開文書」フォーム

単施設研究用

以下、本文-----

ESPA Pain Management Ladder に基づいた術後疼痛管理の KAIZEN

1. 研究の対象

2018 年 4 月 1 日から 2021 年 3 月 31 日までに予定手術を行って病棟へ帰室した患者

2. 研究目的・方法・研究期間

院内で行った QI プログラムの結果を後方視的に観察する

2018 年 4 月 1 日から 2021 年 3 月 31 日までに手術を行った患者の、術後鎮痛薬使用状況を、後方視的に、電子カルテ情報を用いて調査する

研究期間:倫理委員会承認日から 2022 年 12 月末まで

方法:2018 年 4 月 1 日から 2021 年 3 月 31 日までに手術を行った患者の、術後鎮痛薬使用状況を、後方視的に、電子カルテ情報を二次利用して調査する。

対象:全身麻酔を受けた患者

診療科: 泌尿器科、外科、整形外科、眼科、形成外科、脳神経外科、耳鼻科、歯科

除外項目: 術後 PICU に転棟, 手術オーダーが「緊急」, 検査麻酔

アウトカム:2018 年、2020 年のアセトアミノフェン定期投与の割合

術後 3 日間の頓用薬使用回数

頓用薬:アセトアミノフェン製剤、NSAIDs 製剤、ソセゴンなど

電算室に依頼し電子カルテデータを抽出する

抽出項目:手術日、診療科、手術術式、年齢、アセトアミノフェン製剤の使用日・使用回数、NSAIDs 製剤の使用日・使用回数、ソセゴンの使用日使用回数など

統計:Wilcoxon Rank-Sum Test.を行う(p<0.05 を有意)

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報:診療科名、手術日、手術術式、手術時年齢、鎮痛薬の使用回数 等

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でき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ないので、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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

あいち小児保健医療総合センター

部署名 麻酔科 研究責任者名 一柳彰吾

〒474-8710 愛知県大府市森岡町七丁目 426 番地

電話 0562-43-0500 (代表) FAX 0562-43-0513

公開日 2022 年 8 月 10 日

-----以上