

IRB番号「2024-GB-010」

研究課題名「レミマゾラムの安全性と有効性」

1. 研究の対象

この研究は2024年5月より9月までの間に健診センターで鎮静薬レミマゾラムを使用して上部下部内視鏡検査を行い、かつ拮抗剤を使用しなかった患者さんが対象となっています。

2. 研究の目的・方法

以前使用していた鎮静剤ミダゾラムは半減期が長いいため検査後も眠気が残るなどの症状がある薬剤でした。本年4月より健診センターで使用することになったレミマゾラムは半減期が約30分と短く覚醒が早く安全な薬剤です。この薬剤は保険未承認薬ですが院内の未承認薬承認委員会で承認されました。レミマゾラムを使用し楽に検査が使用できたか、術中、術後の呼吸、血圧の変化などを詳細に調べ、退出まで安全に行えたかを後ろ向きに調査いたします。

3. 研究期間

承認日 ～ 2025年10月01日

4. 研究に用いる試料・情報の種類

本研究では個人の検査中、検査後の呼吸、血圧などの指標を電子カルテから入手しますが、倫理委員会の承認を受けた研究計画書に従い、個人が特定されないように適切に匿名化処理を行った上で取り扱います。

お問い合わせ先

本研究に関するご質問がありましたら下記の連絡先までお問い合わせください。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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

公益財団法人 がん研究会有明病院
135-8550 東京都江東区有明3-8-31
研究責任者 健診センター長 中島寛隆
連絡先 電話番号03-3520-0111（代表）FAX番号03-3520-0141