

脳卒中急性期リハビリテーションの有効性についての研究

研究協力のお願い

当科では「脳卒中急性期リハビリテーションの有効性についての研究」という研究を日本医科大学倫理委員会の承認および研究機関の長（学長：弦間昭彦）の許可のもと、倫理指針および法令を遵守して行います。研究目的や研究方法は以下のとおりです。直接のご同意はいただかずに、この掲示によるお知らせをもって実施します。

皆様方には研究の趣旨をご理解いただき、この研究へのご協力をお願いします。この研究へのご参加を希望されない場合、途中からご参加取りやめを希望される場合、また、研究資料の閲覧・開示、個人情報の取り扱い、その他研究に関するご質問などは下記の問い合わせ先へご連絡ください。

1. 研究の対象

日本医科大学千葉北総病院に 2024 年 1 月 1 日から 2025 年 12 月 31 日までに脳卒中で入院し、急性期リハビリテーションを受けられた患者さんが対象となります。臨床情報が不十分・死亡退院・脊椎疾患・一過性脳虚血発作・術後発症・本研究への参加を拒否・研究責任者又は研究分担者が本研究への参加を不適当と判断した者は除外されます。

2. 研究の目的

この研究の目的は脳卒中で急性期リハビリテーションを受けた患者さんのリハビリテーションの臨床経過・転帰を評価することにより、脳卒中急性期リハビリテーションの有効性を明らかにすることです。

3. 研究の方法

この研究は日本医科大学付属病院を研究代表機関とする多機関共同研究で、研究代表者および研究事務局は日本医科大学付属病院リハビリテーション科米山琢です。他の参加研究機関は日本医科大学千葉北総病院（研究責任者：和田勇治）です。

2024 年 1 月 1 日から 2025 年 12 月 31 日までに日本医科大学千葉北総病院リハビリテーション科で、脳卒中急性期リハビリテーションを受けられた患者さんの臨床情報などを統計解析し、リハビリテーションとその効果についての検討を行います。

研究実施期間は実施許可日から 2027 年 12 月 31 日までです。

この研究は、外部機関との利益相反はありません。

4. 研究に用いる試料・情報

この研究は、患者さんの以下の試料・情報を用いて行われます。

試料：なし

情報：年齢、性別、脳卒中発症日、入退院日、脳卒中病型、既往歴・合併症、内服歴、採血データ、入院時意識レベル（GCS、JCS）、入院時 NIHSS、tPA 投与の有無、血栓回収の有無と回収結果、在院日数、入院からリハビリテーション開始までの日数、リハビリテーション実施日数、リハビリテーション内容（PT、OT、ST）、入退院時機能的自立度評価法、退院時転帰など

利用を開始する予定日：実施許可日

提供を開始する予定日 : 実施許可日

情報の提供を行う機関 : 日本医科大学千葉北総病院 (院長 : 別所竜蔵)

情報の提供を受ける機関 : 日本医科大学付属病院 (院長 : 山口博樹)

情報の取得の方法 : 研究目的でない診療の過程で取得

この研究に関する情報は、容易に個人を特定できないように記号化した番号により管理され、あなたの個人情報を個人が特定できる形で使用することはありません。

情報は以下の場所に保管します。

日本医科大学付属病院 : リハビリテーション科医局

日本医科大学千葉北総病院 : リハビリテーション科医局

また、患者さんから、研究を継続されることについて同意の撤回がなされた場合は、個人情報は速やかに廃棄し、この研究に用いることはありません。また、研究結果の報告、発表について、個人を特定される形では公表しません。

5. 問い合わせ先窓口

この研究に関するご質問など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、他の患者さんの個人情報および知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書および関連資料を閲覧することができます。

また、情報が研究に用いられることについて、患者さんまた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の対象としませんので、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。

日本医科大学付属病院 リハビリテーション科 米山琢

〒113-8603 東京都文京区千駄木 1-1-5

電話番号 : 03-3822-2131 (代表) 内線 : 6250

メールアドレス : y-taku@nms.ac.jp

日本医科大学千葉北総病院 リハビリテーション科 和田勇治

〒270-1694 千葉県印西市鎌苅 1715

電話番号 : 0476-99-1111 (代表) 内線 : 5860

メールアドレス : w-yuuji@nms.ac.jp