

耳鼻咽喉科に通院中の患者さん(又は通院歴のある方)へ（臨床研究に関する情報）

本院では、以下の臨床研究を実施しております。この研究は、診療後の診療情報等を使って行います。このような研究は、文部科学省・厚生労働省・経済産業省の「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされております。なお、この臨床研究は関西医科大学附属病院研究倫理審査委員会の審査を受け、研究方法の科学性、倫理性や患者さんの人権が守られていることが確認され、研究機関の長の許可を受けています。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の「問い合わせ先」へご照会ください。

《研究課題名》 口腔・咽頭内腫瘍切除後創部に対する酸化再生セルロース粉末型止血材とポリグリコール酸シートの比較検討

《研究機関名・研究責任者》 関西医科大学附属病院 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 鈴木健介

《研究の目的》 口腔内腫瘍切除後創部に対するサージセルパウダーの有用性および安全性を、ネオベールと比較検討することである。具体的には、術後14日以内の術後出血発生率を主要評価項目とし、疼痛、創治癒遅延、感染、経口摂取開始時期および有害事象を副次評価項目として評価する。

《研究期間》 研究機関の長の許可日～2027年12月31日

《研究の方法》

●対象となる患者さん

当院において口腔内腫瘍切除術を施行し、術後創部管理としてポリグリコール酸（PGA）シート（ネオベール）または酸化再生セルロース（oxidized regenerated cellulose：ORC）粉末型止血材（サージセルパウダー）を使用した患者さんを対象とする。

●研究に用いる情報の種類

- 1) 年齢
- 2) 性別
- 3) 抗血栓薬内服の有無
- 4) 糖尿病の有無
- 5) 喫煙歴
- 6) 腫瘍部位
- 7) 切除範囲（記録可能な範囲で欠損サイズ・切除深度等）
- 8) 縫合の有無

《情報の利用又は提供を開始する予定日》 2026年5月1日

《この研究に関する情報の提供について》

この研究に関して、研究計画書や研究に関する資料をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項以外はお知らせすることができます。

《この研究での診療情報等の取扱い》

お預かりした診療情報等は、患者さんの氏名や住所などが特定できないように安全管理措置を講

じたうえで取扱っています。

《本研究の資金源・利益相反について》

この研究は外部の企業等からの資金の提供は受けておらず、研究者が企業等から独立して計画して実施しているものです。したがって、研究結果および解析等に影響を及ぼすことは無く、患者さんの不利益につながることはありません。また、この研究の研究責任者および研究者は「関西医科大学利益相反マネジメントに関する規程」に従って、利益相反マネジメント委員会に必要事項を申請し、その審査と承認を得ています。

\*上記の研究に利用することをご了解いただけない場合は以下にご連絡ください。

《問い合わせ先》

関西医科大学附属病院 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 担当医師 准教授 鈴木健介

大阪府枚方市2丁目3-1

電話 072-804-0101 (代表)