

西暦 2026 年 3 月 10 日

人を対象とする生命科学・医学系研究に関する情報の公開について

当センターでは、下記の研究を実施しております。この研究は、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」に基づいて、研究対象者となられる方から同意をいただくことに代えて、情報を公開することにより実施しております。この研究に関するお問い合わせ、研究参加への拒否依頼などがありましたら、下記の問い合わせ先までご連絡ください。

記

| | |
|--|--|
| 研究機関名 | 地方独立行政法人 大阪府立病院機構 大阪母子医療センター |
| 研究課題名 | 生殖補助医療による妊娠と自然妊娠の無痛分娩の満足度比較 |
| 研究責任者 氏名・所属部署 | 地方独立行政法人 大阪府立病院機構 大阪母子医療センター 麻酔科 刀禰 千波 |
| 研究対象者 (研究対象者等が自身が対象者であると容易に知り得るように記載) | 2023 年 3 月から 2024 年 12 月までに当院で正期産単胎妊娠として分娩し、DPE 法による無痛分娩を受けた妊婦。 |
| 研究期間 | 研究実施許可後～2026 年 12 月 31 日 |
| 研究目的・方法 (意義、目的、方法、試料等の二次利用等) | 生殖補助医療 (ART) による妊娠と自然妊娠における無痛分娩の満足度を比較し、無痛分娩満足度に関連する因子を明らかにすることを目的とする。 2023 年 3 月から 2024 年 12 月までに当院で無痛分娩を受けた単胎妊婦を対象とした後ろ向き観察研究である。診療録 (電子カルテ) に記載された既存情報を用いて解析を行う。新たな介入や追加検査は行わない。 |
| 研究に用いられる試料・情報の項目や種類 | 本研究では試料 (血液・組織等) は用いない。 診療録より以下の情報を収集する。 年齢 身長・体重 (BMI) 妊娠方法 (ART/自然妊娠) 分娩歴 (初産・経産) 妊娠合併症 (妊娠高血圧症候群、妊娠糖尿病など) 分娩様式 (自然分娩、吸引・鉗子分娩、帝王切開) オキシトシン使用の有無 分娩所要時間 無痛分娩施行時間 分娩時の疼痛スコア (数値評価スケール: NRS) 無痛分娩満足度 (0-10 の数値評価) 分娩後合併症 (頭痛、掻痒感、悪心など) なお、解析にあたってはカルテ番号、生年月日、氏名等の個人を特定できる情報は研究用 ID に置き換え、匿名化して取り扱う。 |

| | |
|------------------------------------|--|
| <p>研究計画書などの研究関連資料の入手方法、または閲覧方法</p> | <p>本研究の研究対象者(等)が、研究計画書及び研究の方法に関する資料を入手または閲覧をご希望される場合、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護等に支障のない範囲で入手、または閲覧ができます。下記の間合せ先までご連絡ください。</p> |
| <p>個人情報の開示に係る手続き</p> | <p>本研究の研究対象者(等)から、個人情報の開示の求めがあった場合、保有する個人情報のうちその本人に関するものに限って、地方独立行政法人大阪府立病院機構 個人情報の取扱及び管理に関する規程に基づいて、開示手続きをとりますので、下記の間い合わせ先までご連絡下さい。</p> |
| <p>照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先</p> | <p>地方独立行政法人大阪府立病院機構大阪母子医療センター 麻酔科 刀禰千波 電話 0725-56-1220 (代表)</p> |