

使用成績調査実施のお知らせ

当院では、下記の使用成績調査を実施しております。

本調査の対象者に該当する可能性のある方で、診療情報等を利用または提供されることを希望されない場合は、下記の【お問い合わせ先】へご連絡ください。

調査名	着用型自動除細動器 LifeVest 使用成績調査（レトロスペクティブ調査）
本調査の研究責任者	旭化成ゾールメディカル株式会社
当院の研究責任者	循環器内科部長 要 致嘉
調査目的	自動除細動器による不適切な電気ショック発生の原因となる VT（心室頻拍）/VF（心室細動）誤検出の発生頻度とその原因、及び患者の着用コンプライアンス（自動除細動器を患者が医師の指示どおり着用すること）と、コンプライアンスの低い（自動除細動器を医師の指示どおり着用しない）患者についてはその理由に関する情報を収集します。
調査期間	2018年8月29日～2019年12月31日（予定）
研究方法	<ul style="list-style-type: none">・対象となる患者さま 2014年4月1日から2015年12月7日までに着用型自動除細動器 LifeVest を使用された患者さま。・利用する情報 電子カルテに記載のある診療記録及び着用型自動除細動器 LifeVest Network WEB[※]上の心電図や着用状況データを利用します。 <p>※この着用型自動除細動器は、心電図と除細動器の着用記録を計測することができます。この記録について、無線回線によりサーバーに自動的に伝送され、Web を介してアクセス権を持つ者が閲覧できるシステムのことです。</p>
情報の提供先	旭化成ゾールメディカル株式会社
個人情報取り扱い	利用する情報等からは、お名前、住所、電話番号など、個人を特定できる情報は削除いたします。 研究成果を学会や論文で発表する際も個人が特定できる情報は利用いたしません。
お問い合わせ先	電話：088-822-5231 循環器内科 要 致嘉