

臨床研究・調査研究 外来掲示用一覧

こちらでご紹介している研究は、藤田医科大学産婦人科において過去に施行された、あるいは現在進行中のものであり、病気の新しい診断方法の確立や治療方法の開発を目指したものが多く含まれています。新規診断法・治療法の施行にあたっては理論上のみでの確立では許容されないため、患者様のご協力のもと、実際に施行することでの解析・検討が不可欠です。これらの研究は、現在あるいは将来の患者様に対して利益をもたらすべく行われるものです。

患者様あるいは臨床検体（血液や組織など）を用いる全ての研究は、その必要性や実施概要などについて「藤田医科大学 医学研究倫理審査委員会」が厳重な審査を行い、許諾されたもののみが実施されております。これらは医師からの口頭および文書による説明を受けられた患者様のうち、善意により同意いただいた方のみに行われます。ただし、調査研究（過去の臨床データのみを使用した研究で、患者様ご本人や臨床検体を使用しないもの）についてはその限りではありませんが、それらを含め、同意・署名後であっても研究に用いられたくない旨をお伝えいただいた場合は研究に使用いたしません。また、研究のより詳しい内容をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報保護やこの研究の独創性確保に支障がない範囲で、研究計画書や資料を閲覧していただくことが可能ですので、ご希望される場合は担当研究者にお申し出下さい。

日本産科婦人科学会周産期委員会 周産期登録事業への参加	
研究責任者	木須伊織／日本産科婦人科学会周産期委員会委員長 杉山隆(研究代表者)
研究期間	登録期間：倫理委員会承認日～2027年12月
研究対象	当院（藤田医科大学病院）で出産する全患者様を対象とします。
概要	日本産科婦人科学会周産期登録データベースは、日本産科婦人科学会会員が所属する施設で2001年以降の全生産例の母体情報、胎児情報および分娩周辺の関連医学情報を規定の登録フォームにコンピュータ入力し、収集された施設毎のデータを日本産科婦人科学会が匿名化処理後に保存蓄積しているデータベースであり、本邦における周産期医療の有用な基礎資料として、臨床研究および疫学的解析を行うことを目的としています。本研究への参加は、患者さんの自由な意思に基づくものであり、参加されたくない場合にはデータ登録を拒否することができます。同意されない場合でも、診療等において不利益を被ることはありません。登録データに基づく研究内容に関しては、個人が特定できるすべての情報を消去した上で使用されます。
提供する情報	・母体搬送例・妊娠回数と分娩回数・分娩時母体年齢・不妊治療例・分娩胎位・分娩方法・帝王切開率・分娩週数・出産体重・児性別・アプガール値・分娩時出血量・誘発促進分娩の有無・分娩時CTG異常の有無と異常の種類・母体疾患の内訳・妊娠合併症の内訳・母体死亡の内訳・単胎・多胎の頻度・児の主要臨床死因別統計・登録施設別周産期統計（出産数、死産数、生産数、早期新生児死亡数、死産率、早期新生児死亡率、周産期死亡数、周産期死亡比、周産期死亡率、剖検数、剖検率）
問い合わせ先	〒470-1192 愛知県豊明市沓掛町田楽ヶ窪1-98 藤田医科大学産婦人科 教授 木須 伊織 TEL 0562-93-9294 E-mail obgy9294@fujita-hu.ac.jp

文書改訂日 2026年5月29日