

資料 3

VIO®3 endoCUT®I モードを用いた子宮頸部円錐切除術の 安全性ならびに有効性に関する後方視的研究

1. 研究の対象

2023 年 11 月～2025 年 6 月に当院で子宮頸部切除術を受けられた方

2. 研究目的・方法

VIO®3 の endoCUT®I モードを用いた、子宮動脈下行枝の結紮を行わない子宮頸部円錐切除術について、その安全性と有効性を検討することが目的です。2023 年 11 月～2025 年 6 月に手術を受けられた方の手術成績、病理診断結果等を調査し、2026 年 9 月 30 日までの研究期間に、解析を行います。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

本研究には、上記の対象となる方の既存の臨床情報のみを使用します。具体的には、患者さんの基本情報（手術時の年齢、妊娠分娩歴、術前の子宮頸部細胞診判定・子宮頸部組織診診断等）、臨床情報（手術日、術者、助手、手術時に使用したエネルギーデバイスと設定の詳細、手術時間、術中出血量、術後の子宮頸部細胞診判定・子宮頸部組織診診断、最終無再発生存日、最終全生存日等）、病理組織学的所見等が含まれます。

4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等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、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、
研究計画書及び関連資料を閲覧することができますのでお申出下さい。
また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしく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対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

川崎市立川崎病院 産科・婦人科 吉村 拓馬（研究責任者）

住所：神奈川県川崎市川崎区新川通 12-1

電話：044-233-5521（代）

-----以上