

がん関連浮腫患者における皮膚粘弾性測定装置を用いた 皮膚力学的特性測定の信頼性および妥当性

1. 研究の対象

2023 年 1 月から 2024 年 12 月までに当院リンパ浮腫外来を受診した患者さんのうち、臨床研究承認番号 22156 がん関連浮腫におけるリハビリテーションでの機能改善と QOL 研究に同意され、実際に浮腫治療を開始した方

2. 研究の概要

研究期間: 総長の研究実施許可日～2024 年 12 月 31 日

研究目的: がん関連浮腫患者さんの皮膚力学的特性(硬さなど)を客観的データとして示すこと

研究方法: 研究対象者の方の、基本属性(年齢、性別、BMI)、がん関連浮腫要因(発症部位: 上肢・下肢、発症側: 片側・両側、国際リンパ学会分類)、皮膚粘弾性測定装置での皮膚力学的特性値、リンパ浮腫疾患特異的 QOL 尺度(LYMQOL)スコア等を診療録や測定記録より後ろ向きに調査します。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

浮腫治療初回時の基本属性(年齢、性別、BMI)、がん関連浮腫要因(発症部位: 上肢・下肢、発症側: 片側・両側、国際リンパ学会分類)、皮膚粘弾性測定装置での皮膚力学的特性値、リンパ浮腫疾患特異的 QOL 尺度(LYMQOL)スコア

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出来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。

大阪国際がんセンター リハビリテーション科 藤本 侑大

住所: 〒541-8567 大阪市中央区大手前3-1-69

電話: 06-6945-1181

-----以上