

船橋市立医療センター 実施中の後ろ向き研究一覧

| 研究部門 | 研究課題名 | 対象となる患者さん | |
|------------------|---|--|------------|
| 研究責任者 | 研究の目的・方法 | 研究期間 | 承認日 |
| 循環器内科 | 大腿膝窩動脈への血管内治療臨床成績に関する後ろ向き研究(eTECC 後向き Registry) | 症候性下肢閉塞性動脈硬化症に罹患し、大腿膝窩動脈の動脈硬化性病変に対し、2017年1月以降に当院で血管内治療を受けた患者さん | |
| 副部長 岩田 曜 | 大腿膝窩動脈領域の血管内治療に際し、昨今相次いで新規デバイス(薬剤コーティングバルーン、新規デザインのナイチノールスティントやボリマー付きパクリタキセル溶出性スティント)が承認されている。本研究ではこれらのデバイスが使用可能となつた以降に治療された症例を後ろ向きに検討し、本邦における治療現状の把握と5年までの慢性期における有効性・安全性を検討する。 | 倫理委員会承認後から | 2021年6月25日 |
| 薬剤局 | シミュレーションソフト「Pyccsim(ピクシム)」を用いた抗菌薬リネゾリドの初期投与設計の臨床応用に関する検討 | 2021/4-2023/3に整形外科でリネゾリド注初回投与の患者 | |
| 副主任薬剤師 並木 真貴子 | 整形外科感染症治療のためリネゾリド点滴治療を受けた患者のデータを活用し、「Pyccsim」による初期投与設計が、有効性・安全性を確保でき、臨床に応用できるかを明らかにする。 | 倫理委員会承認後から | 2023年5月15日 |
| 循環器内科 | 大腿膝窩動脈慢性完全閉塞病変を有する下肢閉塞性動脈疾患患者に対する逆行性アプローチを用いた血管内治療に関する多施設・後ろ向き研究 | 2015年1月から2022年9月30日までの間に研究参加機関においてEVTによる血行再建を実施した患者 | |
| 副部長岩田 曜 | 大腿動脈の慢性完全閉塞に対する逆行性アプローチを併用した血管内治療の手技成功率と合併症発生率について、遠位部浅大腿動脈直接穿刺法、遠位部膝窩動脈穿刺法、膝窩動脈穿刺法の逆行性アプローチでの差異を比較検討する。 | 倫理委員会承認後から | 2024年2月28日 |
| 泌尿器科 | 内視鏡外科手術におけるAI自動技術評価システムの構築 | 2009年4月から2025年12月31日の間に腹腔鏡下の大腸がん手術、胃がん手術、胆囊摘出術、ロボット支援下の前立腺がん手術、腹腔鏡下を受けられた成人の方 | |
| 部長深沢 賢 | 内視鏡外科手術における、技術評価の客観的指標を構築する。 | 倫理委員会承認後から | 2024年2月28日 |
| 外科 | 内視鏡外科手術におけるAI自動技術評価システムの構築 | 2009年4月から2025年12月31日の間に腹腔鏡下の大腸がん手術、胃がん手術、胆囊摘出術、ロボット支援下の前立腺がん手術、腹腔鏡下を受けられた成人の方 | |
| 副部長吉岡 隆文 | 内視鏡外科手術における、技術評価の客観的指標を構築する。 | 倫理委員会承認後から | 2024年2月28日 |
| 循環器内科 | 国際特発性冠動脈解離レジストリを構築する。 | 過去10年以内に特発性冠動脈解離と臨床診断され、冠動脈造影画像が入手可能な18歳以上の患者 | |
| 副部長青山 里恵 | 特発性冠動脈解離の管理に関する理解を深め、ガイドラインに情報を提供し、臨床の同僚を教育する。 | 倫理委員会承認後から | 2024年3月29日 |
| 小児科 | クルミアレルギー児におけるクルミ摂取と未摂取と特異的IgE抗体値推移との関連 | 小児科外来に通院し、クルミアレルギーとして血液検査(クルミ及びJug r1特異的IgE値)を3回以上測定、かつ、2年以上の診療を行っている患者 | |
| 医長 今泉 孝章 | 木の実類アレルギーの中でも、特に増加傾向にあるクルミアレルギーにおいて、経口免疫療法を行っている児と行っていない児の特異的IgE値の推移を評価する。 | 倫理委員会承認後から | 2024年7月12日 |
| 腫瘍内科 | 肺癌に対する免疫チェックポイント阻害剤の耐性克服のための研究 | 2015年12月1日から2024年3月31日までに肺癌の診断となり、免疫チェックポイント阻害剤で治療が行われ、再発、あるいは有害事象で治療継続困難となつたものの、再度、免疫チェックポイント阻害剤で治療を行った患者 | |
| 部長 平野 聰 | 肺癌に対して免疫チェックポイント阻害剤が再投与された症例についての効果やその予測因子、有害事象の発現について検討 | 倫理委員会承認後から | 2024年10月4日 |
| 呼吸器内科 | カルボプラチンによる白金併用療法の外来導入の忍容性を検討する後方視的検討 | 2019年1月から2022年12月までにカルボプラチンを用いた抗がん剤治療を受けた患者 | |
| 部長 中村 祐之 | 外来での抗がん剤治療の導入の安全性、その遂行可能性についての調査を目的 | 倫理委員会承認後から | 2024年12月9日 |
| 循環器内科 | 至適中隔ペーシングの有効性・安全性を評価するための観察研究 | 2006年1月1日以降に当院でペースメーカー治療を受けられた方 | |
| 副部長 内山 貴史 | ペースメーカーの各種パラメーターやその変遷、手技時間等を比較検討することにより、至適中隔ペーシングの有効性・安全性を評価する | 倫理委員会承認後から | 2024年12月9日 |
| 循環器内科 | 心機能の経時的变化と予後に関与する因子の検討 | 2011年1月から2024年12月までの期間に当院にて心エコー図検査を行った患者 | |
| 部長 沖野 晋一 | 当院で心エコー図検査を行った患者について、その経時的变化と予後に寄与する因子を検討する | 倫理委員会承認後から | 2024年12月9日 |
| 循環器内科 | 日本人における心臓再同期療法のレスポンダーを予測するための観察研究 | CRT対応デバイス(両心室ペースメーカー)移植術を行った方 | |
| 副部長 内山 貴史 | 心臓再同期療法(CRT)の効果を調査しどのようなことが効果に関係しているのかや心不全での入院経験などを評価することを目的としている | 倫理委員会承認後から | 2025年3月10日 |
| 薬剤局 | 注射用骨粗鬆症治療薬ロモソズマブやデノスマブの重複投与に関する後方視的調査 | 2024年1月から12月に外来でロモソズマブ、デノスマブを投与した患者 | |
| 並木 真貴子 | ロモソズマブ投与の外来患者に対して、デノスマブ投与の患者よりも、ほかの骨粗鬆症薬との重複がないことを明らかにする | 倫理委員会承認後から | 2025年4月8日 |
| 薬剤局 | 骨粗鬆症治療注射薬デノスマブ、ロモソズマブ投与開始時のカルシウム測定状況後方視的調査 | 2024年1月から12月に外来でデノスマブ、ロモソズマブの投与を開始したした患者 | |
| 薬剤師 坂口 めぐみ | 整形外科と整形外科以外の診療科でデノスマブ、ロモソズマブ新規導入例の腎機能、血清Ca値の測定状況を比較評価する | 倫理委員会承認後から | 2025年4月8日 |