

小児における「エスラックス®」と後発品「ロクロニウム®」投与時 血管痛の比較試験

1. 研究の対象

2017年9月1日 ～ 2018年3月31日の間に腹腔鏡下ヘルニア手術、尿管膀胱逆流症手術、骨の手術を受けられる患者さま

2. 研究目的・方法・研究期間

研究の目的は、ともに安全性が確認された筋弛緩薬である先発品エスラックスと後発品ロクロニウムとで、投与時の血管刺激が異なるか比較することです。マスクを使って麻酔をかけた後に点滴をとり、エスラックスまたはロクロニウムを投与します。そして、それぞれ投与した直後の反応を観察します。研究期間は、2017年9月1日から2018年3月31日までを予定しています。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

薬を投与したときの血圧、心拍数の変化、上肢の屈曲反応の程度、カルテ番号などの情報を収集します。

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出来ますのでお申出下さい。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

あいち小児保健医療総合センター

部署名 担当者名

〒474-8710 愛知県大府市森岡町七丁目 426 番地

電話 0562-43-0500 (代表) FAX 0562-43-0513

研究責任者：麻酔科 渡邊文雄

公開日 2018年3月8日