

テーマ(研究課題):	実地臨床におけるバイオリムス溶出ステントとエベロリムス溶出ステントの有効性及び安全性についての多施設前向き無作為化オープンラベル比較試験
研究責任者	矢嶋 純二
研究目的	薬剤溶出性ステントであるバイオリムス溶出性ステント(NOBORI™)の有効性及び長期安全性を評価する。
対象となる患者様	薬剤溶出性ステントを用いたカテーテル治療が予定されている患者
利用する患者情報	基本情報(年齢、性別、身長、体重、入・退院日、血圧、脈拍)、診断名、心臓に関する病歴、合併症、リスクファクター、カテーテル治療後の外科手術予定、冠動脈造影所見および画像、臨床検査値、心電図結果、カテーテル治療情報、内服薬、紹介医、死亡または死亡以外のイベント発生の有無とその詳細
研究期間	登録開始から登録最終症例の手技後 10年 *経過観察の終了まで *観察期間が3年→10年に延長されました。
個人情報の取り扱い方法	個人情報を施設外に提供する際は、氏名をイニシャルに変え、中央事務局・データセンターとのやりとりの際には、イニシャルと暗号化された患者識別番号を用いて行います。
個人情報の取り扱いについて異議がある場合の連絡先	院長 矢嶋 純二 TEL:03-3408-2151(代表)