

福岡みらい病院で

脳卒中リハビリテーションを受けられた患者様へ

当院リハビリテーション科では下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で診療情報を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の連絡先にお問い合わせください。お申し出になられても、いかなる不利益も受けることはございませんのでご安心ください。またご希望により、この研究に参加してくださった方々の個人情報保護や、この研究の独創性確保に支障がない範囲で、この研究の計画書や研究の方法に関する資料をご覧いただくことができます。この研究は当院の倫理審査委員会の審査を経て、院長の許可を受けて実施しています。

研究課題名	脳卒中回復期の上肢片麻痺患者に対する手指リハビリテーションロボット（SMOVE）を用いた、手指運動機能訓練の回復期リハビリテーションにおける有効性及び安全性の検討 — PROBE法を用いた従来治療対照多施設共同研究 —
当院の研究責任者（所属）	陣内 重郎（リハビリテーション科） 木村 愛（リハビリテーション科）
本研究の目的	本研究の目的 本研究は、脳卒中により上肢麻痺を呈した患者様を対象に、手指リハビリテーションロボット「SMOVE」を用いた訓練の有効性及び安全性を評価することを目的としています。 従来のリハビリテーションと比較することで、手指機能の回復に対する新たな治療選択肢としての有用性を検証し、今後のリハビリテーション医療の質の向上に役立てることを目指しています。
調査データ該当期間	西暦 2024年11月24日～西暦 2027年1月31日
研究方法	●調査の対象となる患者様 当院回復期リハビリテーション病棟に入院し、以下の条件を満たす脳卒中患者様のうち、研究への参加に同意された方： <ul style="list-style-type: none">20歳以上85歳未満初発の脳卒中上肢片麻痺を呈している発症後一定期間以内医師が研究参加可能と判断した方 など （詳細な基準は研究計画書に基づき判断されます） ●研究方法 対象となる患者様を、 <ul style="list-style-type: none">SMOVEを用いた手指運動訓練を行う群従来のリハビリテーションを行う群 の2群に分け、約6週間の訓練前後で上肢および手指機能の変化を評価します。 <電子カルテに記載のある診療情報> 以下の診療情報を研究に利用します。 <ul style="list-style-type: none">年齢性別診断名

	<ul style="list-style-type: none"> ● 発症日・入院日 ● 上肢・手指の運動機能評価結果（FMA-UE 等） ● 画像検査・既往歴・治療内容 など
個人情報の取り扱い	<ul style="list-style-type: none"> ● 取得した診療情報は匿名化し、個人が特定されない形で管理します。 ● 研究データはパスワード管理された電子媒体および施錠保管により厳重に管理します。 ● 研究終了後、保管期間は研究終了後 5 年間とし、破棄する際はデータを復元不可能な状態に処理して破棄します。 ● 学会発表や論文発表の際も、個人が特定されることはありません。
本研究の資金源（利益相反）	<p>本研究は、株式会社メグウェルから研究資金および研究機器の提供を受けて実施されますが、研究結果の解析や公表に関して、特定の企業の利益を優先することはありません。</p>
お問い合わせ先	<p>福岡みらい病院 リハビリテーション科 電話：092-662-3001（代表） 研究責任者：陣内 重郎・木村 愛</p>