

非弁膜症性心房細動患者を対象としたカテーテルアブレーション
周術期における経口 FXa 阻害剤エドキサバンの有効性及び安全性評価
のための多施設共同臨床研究

この研究で服用していただくお薬は「エドキサバン」と言い、第一三共株式会社が「リクシアナ®」という製品名で 2014 年から発売中のものです。心房内で血栓ができないように血を固まりにくくするお薬です。この研究の目的は、カテーテルアブレーション治療が予定されている方に「エドキサバン」を治療の前後各 4 週間服用していただき、エドキサバンの適切な投与方法を検討することです。この研究に参加いただけることになりましたら、カテーテルアブレーション治療の前後各 4 週間の間、エドキサバンを服用していただきます(1 日 1 回朝服用)。ただし、治療当日は止血が確認されてからの服用となります。また、治療翌日は前日の服用から 12 時間以上空けて服用することになります。このようなエドキサバンの服用スケジュールで術後 4 週までの安全性を確認します。

本研究は国が定めた「臨床研究に関する倫理指針」を遵守し、当院での臨床研究倫理委員会(臨床研究の実施または継続に、倫理的観点及び科学的観点から、及び審議する委員会)においてその科学性・倫理性について厳重に審査され、病院長の承認を受けて実施されます。