



副鼻腔手術における インフォームドコンセント

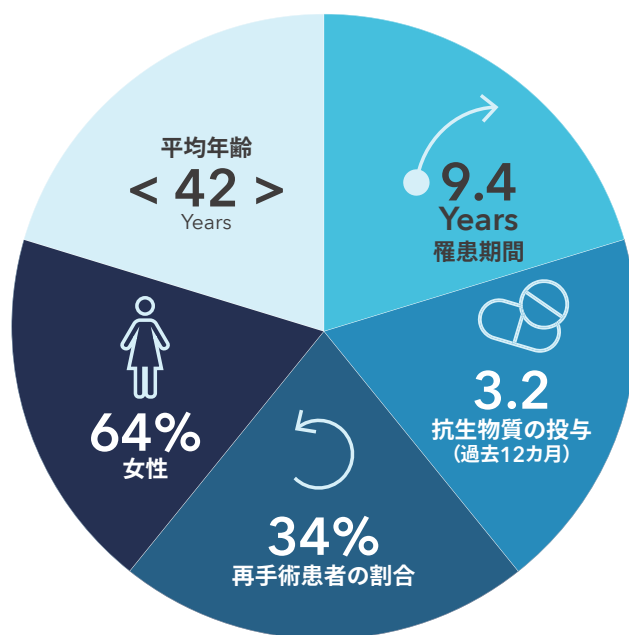
PROPEL™に関する情報を提供することで
手術を受けることに対する患者同意率がさらに向上することが示されました¹

試験デザイン

- 副鼻腔手術におけるインフォームドコンセント時の患者教育の効果を検証
- 全32施設で、18歳以上の慢性副鼻腔炎で副鼻腔手術の適応を満たす患者180名を対象にインフォームドコンセント前後の考えに対する匿名のオンライン調査を実施
- インフォームドコンセントにおけるPROPEL™の情報提供が患者の意思決定にどのように影響を与えるかを調査

調査対象の患者背景

慢性副鼻腔炎で手術適応を満たす患者
N=180

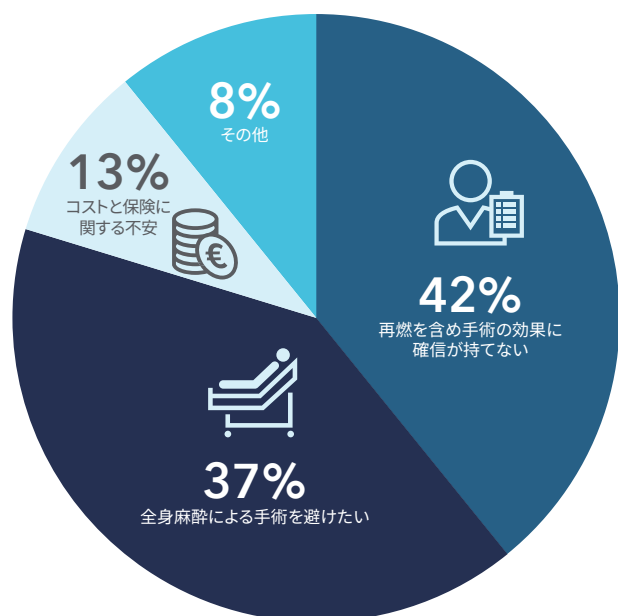


180名の患者が副鼻腔手術に対するインフォームドコンセントを受けた前後で匿名の調査に協力しました

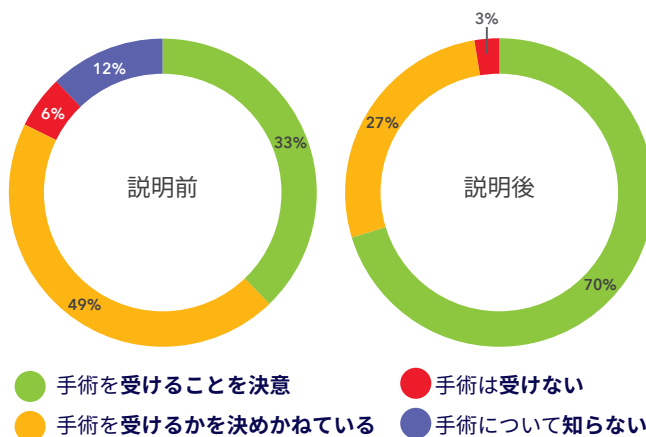
1. Market research conducted by Intersect ENT, written by Dr. Roheen Raithatha, MD and Mary Anne Kurucz, MBA, made public in ENT-Ear, Nose & Throat Journal, AAO-HNSF issue 2016. Full article on file. Dr. Roheen Raithatha, MD is a paid consultant for Medtronic.

主要な結果

1. インフォームドコンセントを受ける前に手術を躊躇していた理由



2. PROPEL™の情報提供を含むインフォームドコンセントの効果



インフォームドコンセント前に『手術を受けるかを決めかねている』と答えていた患者の意識変化:

63%

PROPEL™の情報提供を含むインフォームドコンセントを受けた患者のうち、63%が手術を受けることを決意

VS.

29%

PROPEL™の情報提供を含まなかった場合は、29%のみが手術を受けることを決意

3. PROPEL™が患者の意思決定に及ぼした影響

71%

PROPEL™の情報により手術を受けることに対して前向きになれたと回答した患者の割合

88%

再手術適応であった患者がPROPEL™の情報により再手術に対して自信を持てたと回答した割合

PROPELは成人患者の副鼻腔手術後に、副鼻腔の開存性を維持し、副鼻腔粘膜にステロイドを局所的に送達することを目的としています。PROPELは篩骨洞用、PROPEL Miniは篩骨洞 / 前頭洞開口部用、PROPEL Contourは前頭洞開口部用です。

禁忌にはモメタゾンフランカルボン酸エステル (MF) に対する過敏症または不耐性、あるいは生体吸収性ポリマーに対する過敏症が確認されている患者が含まれます。

妊娠中または授乳中の女性におけるインプラントの安全性と有効性は研究されていません。

リスクには、痛み / 圧迫、インプラントのずれ、鼻腔内 MF の副作用の可能性、副鼻腔炎、鼻血、感染症などがありますが、これらに限定されません。

Medtronic

製造販売業者

日本メドトロニック株式会社

ENT

〒108-0075 東京都港区港南1-2-70

medtronic.co.jp

販売名: Propel 鼻腔内ステント

医療機器承認番号: 30600BZX00238000

使用目的又は効果、警告・禁忌を含む使用上の注意等の情報につきましては製品の電子添文をご参照ください。

© 2025 Medtronic. Medtronic、メドトロニック及びMedtronic ロゴマークは、Medtronic の商標です。TMを付記した商標は、Medtronic company の商標です。
3231_ENT09122025C