

医学研究実施のお知らせ

埼玉医科大学病院 IRB（臨床研究における倫理審査を行う委員会）の審査を受け、以下の研究を実施しております。

研究の対象となる方（または代理人の方）で、この研究計画について詳しくお知りになりたい場合、2024年3月31日までにご連絡をお願い致します。

【研究課題名】

エビデンスに基づく CKD 診療ガイドライン 2018」を基にした診療実態解明と腎予後への影響

【研究の概要】

●研究の目的

「エビデンスに基づく CKD 診療ガイドライン 2018（以下 CKD ガイドライン 2018）」では、慢性腎臓病診療におけるクリニカルクエスチョン（CQ）についてエビデンスに基づいた推奨が提示されました。診療ガイドラインにおいては、その中で示された推奨がどの程度実臨床において適用されているかを測定し、その普及を進めることが求められています。

しかしながら、日本の実臨床において、CKD ガイドライン 2018 前後における推奨の遵守割合は知られていません。また、日本の患者さんにおいて、これらの推奨を遵守することにより患者さんの予後が改善するか否かは不明です。

本研究では、日本における腎疾患大規模データベースである「J-CKD-DB-Ex」の固定済みデータを2次利用した過去起点研究を行い、CKD ガイドライン 2018 の推奨の遵守割合を検討することを目的とします。また、副次的に、推奨の遵守と患者予後との関連も検証します。

●研究代表者

所属機関名：埼玉医科大学病院 腎臓内科

研究代表者名：岡田 浩一

●研究期間

承認日 ～ 2024年3月31日まで、研究の実施を予定しています。

●対象となる方等

調査対象となる期間：2014年1月1日～2021年12月31日

対象となる患者さん：2014年1月1日から2021年12月31日までの期間において J-CKD-DB-Ex 研究に参加している施設を受診され、上記の研究（川崎医科大学・同附属病院倫理委員会 承認番号：3173）にて既に同データベースへ登録されている患者さんのうち、期間内に eGFR が2回以上 60 以下となった患者さんを対象とします。

（J-CKD-DB-Ex への登録基準は、受診時において 18 歳以上で、尿蛋白 1 + 以上 または/かつ eGFR 60ml/分/1.73 m²未満のいずれかが該当する方です。）

対象となる患者さんの数：研究全体（およそ 140,000 例）

HP 掲載用（多施設研究）

●研究に利用する試料、情報等

試料：なし。

情報：生年月、性別、病名、使用薬剤の情報、採血・検尿データ（腎機能、貧血、血糖値、尿蛋白の有無、コレステロール値など）等です。なお、カルテ番号や住所、電話番号、イニシャルなど個人を特定しうる情報は一切用いません。

【問い合わせ先（対応時間：平日 9：00 ～ 17：00）】

埼玉医科大学病院 腎臓内科

研究責任者：岡田 浩一

電話：049-276-1612

※利用する情報等からは、氏名、住所、電話番号など、個人を特定できる情報は削除致します。

研究成果を学会や論文で発表する際も個人が特定できる情報は利用致しません。