

# 特定機能病院におけるリフィーディング症候群の特徴と発生要因の検討に関する研究

## 研究協力のお願い

この研究は日本医科大学中央倫理委員会の承認および研究機関の長（学長：弦間昭彦）の許可のもと、倫理指針および法令を遵守して行います。研究目的や研究方法は以下のとおりです。直接のご同意はいただかずに、この掲示によるお知らせをもって実施します。

皆様方には研究の趣旨をご理解いただき、この研究へのご協力を願います。この研究へのご参加を希望されない場合、途中からご参加取りやめを希望される場合、また、研究資料の閲覧・開示、個人情報の取り扱い、その他研究に関するご質問などは下記の問い合わせ先へご連絡ください。

## 1. 研究の対象

2024 年 4 月 1 日から 2026 年 3 月 31 日までに日本医科大学付属病院へ入院し、栄養評価を受けた患者さん。

## 2. 研究の目的

この研究の目的は、入院中にリフィーディング症候群（慢性的な栄養障害がある状態に対して、急激に栄養補給を行うと発症する、代謝性の合併症）を発症した患者さんの臨床的および栄養学的特徴を明らかにすることです。

## 3. 研究の方法

この研究は日本医科大学付属病院を研究代表機関とする多機関共同研究で、研究代表者は日本医科大学付属病院総合診療科 桐木園子、研究事務局は日本医科大学付属病院総合診療科 高木元です。他の参加研究機関は日本医科大学（研究責任者：菅野仁士）です。

2024 年 4 月 1 日から 2026 年 3 月 31 日までに日本医科大学付属病院に入院して、栄養状態の評価（2025 年 3 月までに入院した患者さんは SGA 評価、2025 年 4 月以降は NRS-2002 および GLIM 基準の評価）を受けられた患者さんがリフィーディング症候群を起こしたかどうかなどを解析し、入院時の栄養状態の評価とリフィーディング症候群の起りやすさの関係についての検討を行います。

研究実施期間は実施許可日から 2026 年 9 月 30 日までです。

この研究は、外部機関との利益相反はありません。

## 4. 研究に用いる試料・情報

この研究は、患者さんの以下の試料・情報を用いて行われます。

試料：なし

情報：年齢、性別、身長、体重、SGA、NRS-2002、GLIM、血液検査データ（電解質、リン、マグネシウム、アルブミン）など

利用を開始する予定日：実施許可日

提供を開始する予定日：実施許可日

情報の提供を行う機関：なし

情報の取得の方法：研究目的でない診療の過程で取得

作成日 : 2025 年 10 月 18 日

この研究に関する情報は、個人が容易に特定できないように記号化した番号により管理されます。患者さんの個人情報が、個人が特定できる形で使用されることはありません。

情報は、以下の施錠可能な場所に設置された、インターネットに接続されていないパスワード保護されたパソコン用コンピュータに保管されます。

日本医科大学付属病院：総合診療科医局

また、患者さんから、研究を継続されることについて同意の撤回がなされた場合は、個人情報は速やかに廃棄し、この研究に用いることはありません。なお、研究結果の報告、発表について、個人を特定される形では公表しません。

## 5. 問い合わせ先窓口

この研究に関するご質問などがありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。

ご希望があれば、他の患者さんの個人情報および知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書および関連資料を閲覧することができます。

また、情報が研究に用いられることについて、患者さんまたは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究の対象としませんので、下記の連絡先までお申し出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

日本医科大学付属病院 総合診療科 桐木園子  
〒113-8603 東京都文京区千駄木 1-1-5  
電話番号 : 03-3822-2131 (代表) 内線 : 6915  
メールアドレス : k-i-sonoko@nms.ac.jp

日本医科大学 医療管理学教室 菅野仁士  
〒113-8602 東京都文京区千駄木 1-1-5  
電話番号 : 03-3822-2131 (代表) 内線 : 5913  
メールアドレス : s6023@nms.ac.jp