

ネフローゼ症候群における selectivity index の有用性についての検討

研究協力をお願い

当科では「ネフローゼ症候群における selectivity index の有用性についての検討」という研究を中央倫理委員会の承認および研究機関の長（院長：汲田伸一郎）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、本研究へのご協力をお願いします。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

2012 年 4 月 1 日から 2022 年 3 月 31 日までに日本医科大学付属病院腎臓内科にて、ネフローゼ症候群に対し腎生検を施行した 20 歳以上の患者さん。

2. 研究の目的

本研究ではネフローゼ症候群と診断された患者さんのうち、腎生検を施行した患者さんの原疾患と selectivity index(尿中と血中の蛋白質の比を調べる検査)の関係性を調査することで、生検以外の非侵襲的検査での診断が可能であるかを明らかにすることを目的とします。

3. 研究の方法

この研究は日本医科大学付属病院腎臓内科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腎臓内科 酒井 行直、研究事務局は日本医科大学付属病院腎臓内科 酒井 行直です。他の参加研究機関は日本医科大学（研究責任者：大塚 俊昭）です。

2012 年 4 月 1 日より 2022 年 3 月 31 日までに日本医科大学付属病院腎臓内科にて、ネフローゼ症候群の診断で腎生検を受けられた患者さんの血液検査や尿検査などのデータを分析し、原疾患を診断するための selectivity index の有用性の検討を行います。

研究実施期間は実施許可日から 2026 年 3 月 31 日までです。

本研究は日本医科大学大学院医学研究科特別経費を用いて実施し、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、既往歴、内服歴、血液検査所見、尿検査所見、腎生検の病理学的所見など

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

試料・情報の提供を行う機関：日本医科大学付属病院（院長：汲田伸一郎）

試料・情報の提供を受ける機関：日本医科大学（学長：弦間昭彦）

試料・情報の取得の方法：研究目的でない診療の過程で取得

この研究に関する情報は、容易に個人を特定できないように記号化した番号により管理され、日本医科大学附属病院腎臓内科の酒井 行直が医局のインターネットに接続されていないパスワードのかかったパーソナルコンピュータに保管し、あなたの個人情報を個人が特定できる形で使用することはありません。

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ます。また、研究結果の報告、発表に関して、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

本研究に関するご質問等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。

日本医科大学附属病院 腎臓内科 酒井 行直

〒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 : 24042

メールアドレス : y-sakai@nms.ac.jp