

臨床研究のご協力をお願い

当院では、以下の臨床研究を実施しております。本研究の対象者に該当する可能性のある日立総合病院の受診者で、診療情報等の研究利用を希望されない場合は、以下の連絡先にお問い合わせください。同意されない場合でも、診療上の不利益が生じることは一切ありません。

■ 研究の対象期間と対象となる健診受診者様

臨床研究審査委員会承認後～2024年3月31日

■ 研究課題名

データコラボレーション技術を用いた腎疾患・高尿酸血症に関する多施設共同レセプト複合データベースの形成

(略称：DC 多施設共同腎疾患レセプトデータベース研究)

■ 研究責任者（所属）

永井 恵（日立総合病院 腎臓内科 主任医長）

■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

複数施設より匿名化を確保しながら解析可能な新規技術であるデータコラボレーション

(DC)により、当院を含む大規模臨床データを構築し、腎疾患や高尿酸血症の治療実態を知ることが目的とします。以下の3点を満たす2013年1月～2020年12月の日立総合病院の受診者の方々の結果や診療情報を解析します。

- 1) 初診時20歳以上
- 2) 血清尿酸値の測定あり
- 3) 血清クレアチニン値の測定あり

研究実施期間：臨床研究審査委員会承認後～2024年3月31日

■ 研究に用いる情報の項目

以下の情報をデータコラボレーション技術により一切の個人情報を排除して用います。

生年月日、性別、初回診療日、最終診療日、尿酸降下薬初回処方開始日（観察開始日）、尿酸降下薬の処方診療科、身長、体重、血清学的検査（UA, UN, Cre, TP, Alb, TG, T-Chol, HDL-C, LDL-C, AST, ALT, γ -GT, HbA1c, CRP）、血液学的検査（WBC, Hb, Plt）、随時尿検査（pH, 蛋白定性, 潜血定性, 蛋白定量, Cre 定量, 沈渣, UA）、蓄尿検査（UA, Na, Cl, Cr）、関節液検査（尿酸結晶の有無）、処方薬の一般名と投与量（尿酸降下薬, ループ利尿薬, サイアザイド系利尿薬, β 遮断薬/ α β 遮断薬, アンジオテンシン変酵素阻害薬, アンジオテンシンII受容体拮抗薬, アザチオプリン, ミゾピン, ミコフェノール酸モフェチル, クエン酸K・クエン酸Na水和物, 炭酸水素ナトリウム, コルヒチン, 非ステロイド性抗炎症薬, 経口ならびに静注副腎皮質ホルモン製剤, ラスブリカーゼ）、観察開始時点および観察開始後のレセプトデータ（医科病名, 医科処置コード, 医科手術, 包括DPC）

■ 研究の体制

本研究は株式会社日立製作所日立総合病院が参加する、筑波大学附属病院を中心とした多施

設共同研究です。

■ 個人情報の取り扱い

研究で利用する情報から、当院受診者様を特定できる個人情報はすべて削除します。また、研究成果は学会などで発表を予定しますが、その際も受診者様を特定できる個人情報は利用しません。

■ お問い合わせ先

研究責任者： 日立総合病院 腎臓内科 主任医長 永井恵

電話： 0294-23-1111（代）