課題名:内シャント作成前後の心機能変化と、その生命予後へ与える影響の検討

◆研究の目的と概要◆

当院では、透析用内シャント作成後の心機能変化と生命予後の関連を調べています。本研究では、どのような患者さんが透析用内シャント作成のリスクが高いか明らかにすることを目指し、今後のよりよい診療を行うことを目的としています。

◆対象となる患者さん◆

2013年1月から、2017年12月までの間に、当院で血液透析を導入された方。

□研究に使用される情報□

年齡、性別、身長、体重、BMI、既往歷(糖尿病、高血圧、心不全、心血管疾患)、心 工コー所見(LVEF、LVDd、LAD、LVMI、E/e'、IVC、RAP、PAP、右房拡大、右 室拡大)、死亡率、死因

◆研究方法◆

本研究は過去の診療録(カルテ)等からの情報を利用します。

* 研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さんを特定できる情報は利用しません。

* 本研究に関するお問い合わせや、カルテ情報の利用についてご了承いただけない場合、 以下の問い合せ先までメールでご連絡ください。ただし、解析中もしくは論文執筆中の データ、また、既に学会や論文で発表されたデータについては、削除できないことがあ りますことをご了承ください。

【問い合せ先】

公益財団法人大原記念倉敷中央医療機構 倉敷中央病院

腎臓内科 研究責任者 福岡 晃輔

E-mail: kenkyu★kchnet.or.jp<u>(臨床研究センター)</u>

(★を@へ変換してください)

この研究課題で利用する残余検体・診療情報等の利用については、医の倫理委員会によって「社会的に重要性が高い研究である」等の特段の理由が認められ、実施についての承認が得られています。

- ※【問い合わせ先】では、次の事項について受け付けています。
 - 研究計画書および研究の方法に関する資料の閲覧(又は入手)ならびにその方法 (他の研究対象者の個人情報および知的財産の保護等に支障がない範囲内に限られます。)
 - 研究対象者の個人情報についての開示およびその手続
 - 研究対象者の個人情報についての利用目的の通知
 - ・研究対象者の個人情報の開示、訂正等、利用停止等について、請求に応じられない場合 にはその理由の説明