

医療法人社団清永会を受診された患者の皆さま

当法人では下記の研究を実施しています。この研究の対象者に該当する可能性のある方で、診療情報等を研究目的に利用又は提供することを希望されない場合は、下記の間合せ先にご連絡下さい。

| | |
|------------------------|--|
| 研究課題名 (研究番号) | HD から pre OHDF へ変更した患者における自覚症状変化 (No.160) |
| 研究責任者 (所属) | 千田哲郎 (矢吹病院 臨床工学部) |
| 他の研究機関および 各施設の研究責任者 | 伊藤秀樹、森谷志乃、土屋和紀、齋藤江梨子、古藤信之、原田知佳、白澤りか、佐東翔太、清野和泉、森谷尚希、三浦和真、安達拓平、齋藤悠也、渡部美帆、政金生人 |
| 本研究の目的 | pre OHDF の主観的な臨床効果を解明することが目的です。清永会施設で年 2 回実施している愛 pod 調査を用いて、HD から pre OHDF へ変更した患者さんにおける自覚症状の推移を調査します。 |
| 調査データの該当期間 | 2009 年 6 月 ~ 2018 年 6 月 |
| 研究の方法 | <p>【対象となる患者さん】 清永会施設において、2009 年 6 月から 2018 年 6 月の間に HD から pre OHDF へ変更した患者さんのうち、pre OHDF を 18 ヶ月以上施行かつ愛 pod 調査記録と MIS 調査記録が存在する透析患者さん。</p> <p>【利用する情報】 愛 pod データベース、MIS データベース、電子カルテより以下の情報を抽出して利用します。 患者基本情報：性別、年齢、透析歴、BMI、糖尿病の有無、原疾患、心血管系疾患の有無 透析条件設定：ダイアライザー、HDF 希釈方法、補液流量、血液流量、DW 血液検査結果：ALB、CRP 栄養指標：nPCR、GNRI、%CGR 自覚症状：愛 pod 調査 20 項目</p> |
| 試料／情報の他医療機関 への提供 | 該当なし |
| 個人情報の取り扱い | 研究データは、個人情報（氏名、生年月日、カルテ番号など）を匿名化し、対象患者の個人情報保護に十分配慮します。研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も対象者を特定できる個人情報は使用いたしません。 |
| 本研究の資金源 (利益相反) | 本研究に関連し、開示すべき利益相反はありません。 |
| 問い合わせ先 | 電話：023-682-8566 担当者：矢吹病院 臨床工学部 千田 哲郎 |