

## 倫 理 審 査 申 請 書

平成 23 年 1 月 24 日

川崎医科大学・同附属病院  
倫理委員会委員長 殿申 請 者 (主任研究者)  
所 属 循環器内科学  
職 名 准教授  
受講番号 09-0013  
氏 名 大倉 宏之 印

※受付番号 \_\_\_\_\_

	所属長氏名	吉田 清	印
1 審査対象：	実施計画 出版公表原稿		
2 審査区分	A. 疫学研究 B. 観察研究 C. 介入研究 (侵襲無) D. 介入研究 (侵襲有) E. ヒトゲノム・遺伝子解析研究 F. ヒト幹細胞研究 G. 遺伝子治療 H. 幹細胞治療 I. その他 ( )		
3 厚生労働省未承認の試薬・機器・その他の使用：	する ・ しない		
4 課題名：	左室収縮能正常例ならびに左室収縮能低下患者における左室拡張能の検討		
5 主任研究者：所属	循環器内科学	職	准教授 氏名 大倉 宏之
6 分担研究者：所属	循環器内科学 循環器内科学 循環器内科学	職	教授 氏名 吉田清 講師 林田 晃寛 大学院生 玉田 智子
7 研究等の概要：	左室収縮能正常例ならびに左室収縮能低下患者において左室拡張能について検討する。心エコー図・ドプラ法による左室流入血流速波形と僧帽弁輪部速度の拡張早期成分(e')は心不全例における左室拡張能評価や予後予測に用いられている。一般に、左室拡張能の障害は収縮能の低下に先行するといわれているが、日常臨床において左室駆出率が低下しているにもかかわらず、左室弛緩能の指標 e'が低下していない例がある。本研究の目的は、左室収縮能正常例ならびに左室収縮能低下例における e'正常例の頻度とその意義について検討することである。		
8 研究等の対象、実施場所、実施期間：	対象：心臓超音波検査を施行した(臨床的に必要であり検査された)左室収縮能低下および正常例 (各 50 例を目標とする) 実施場所：川崎医科大学附属病院 循環器内科学、心臓超音波検査室 実施期間：倫理委員会承認後から 2012 年 3 月		

- 注意事項
1. 審査対象は、いずれか一方に○を付してください。
  2. 申請書、研究実施計画書又は出版公表原稿のコピーを 2 部添付してください。
  3. 研究実施計画書は、別添の「研究実施計画書作成要領」に従って作成のうえ、本申請書に添付して提出してください。参考資料は必要最小限にし、必ずページ番号を付ける。他の機関で作成した書類をそのまま用いることは、原則として不可。
  4. ※印は記入しないでください。

9 研究等における医学倫理的配慮について ((1)~(3)は必ず記入のこと)

(1) 研究等の対象とする個人の人権擁護

- 1) 実施に係る生データ（個人情報）の取り扱いについては個人情報保護法に従い厳重に行い、患者の秘密保護に十分配慮する。
- 2) 解析に供するデータは匿名化を行い、「川崎 1」「川崎 2」等を用いる。データ管理者は循環器内科学：水本裕子とし、データ管理者の元でのみ、データの連結が可能とする。
- 3) 研究の結果を公表する際は、患者を特定できる情報を含まないようにする。
- 4) 研究の目的以外に、研究で得られた患者のデータを使用しない。

(2) 研究等の対象となる者に理解を求め同意を得る方法

本研究では、日常診療の一環として施行した心臓超音波検査などの画像情報および採血データを後ろ向き研究のために使用する。既存資料のみを用いた後ろ向き研究のため、今回の研究に対する新たな同意書は取得していない。ただし、各対象者には、検査前に検査の安全性、危険性、考えられる利益・不利益、検査から得られたデータを個人情報の保護に留意した状態で研究目的に使用する可能性などの一般的事項を説明し、同意が得られた状態で検査を施行している。

(3) 研究等によって生ずる個人への不利益並びに危険性に対する配慮

特になし

(4) そ の 他

本研究は通常の診療範囲内であることから、通常行なわれている診察・検査・薬剤の処方等の保険診療の自己負担分は通常どおり被験者負担とする。