



## 臨床研究に関する情報の公開

作成日:2025/06/05

研究課題名	心不全患者の予後に関わる危険因子ならびに保護因子の検討
研究の対象	当院にて急性心不全または慢性心不全の急性増悪の診断にて入院した自立歩行可能な症例
研究目的・方法	心不全患者を対象に、「心不全の心臓リハビリテーション標準プログラム」に準じた運動療法および身体・認知機能などの評価を実施します。得られた評価項目ならびに医学的情報を収集し、前向きコホート研究として、退院後1~2年間における心不全再入院ならびに死亡の有無と日時を診療録ならびに郵送によるアンケート、または電話により調査します。研究結果は学会発表、医学雑誌への掲載にて公表させていただきます。 研究期間：許可日~2028年3月31日まで
研究に用いる試料・情報の種類	患者背景（年齢、性別、BMI、基礎疾患、独居、合併症、薬物、介護保険認定、生活習慣、社会支援、教育歴、婚姻）、生化学検査（Brain Natriuretic Peptide、C-Reactive Protein、クレアチニン、ヘモグロビン、アルブミン）、心臓超音波検査（Left Ventricular Ejection Fraction）、身体機能評価（Short Physical Performance Battery、握力）、精神心理機能評価（Mini-Mental State Examination、mini-cognitive assessment instrument）、心不全重症度分類（New York Association functional classification）、フレイル指標（基本チェックリスト、日本版 Cardiovascular Health Study 基準、社会的フレイル）、抑うつ評価（Geriatric Depression Scale 5）、セルフケア（European Heart Failure Self-care Behaviour Scale）、QOL：Euro Qol 5 dimensions 5-level（EQ5D5L）、IADL（老研式活動能力指標 Tokyo Metropolitan Institute of Gerontology index of competence）、社会参加（地域での活動）、治療経過（退院日、在院日数、転帰先、再入院日、死亡日）
お問い合わせ先	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、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。 また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしく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対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。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。  <u>照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：</u> 公益財団法人 田附興風会 医学研究所 北野病院 リハビリテーション科 研究責任者：鶴本一寿 連絡先：大阪府大阪市北区扇町 2-4-20 06-6312-8844（対応可能時間帯：平日 9:00~17:00）