

高次救命治療センターの
外来診療あるいは入院診療を受けられた患者さんへ

「重症敗血症患者における免疫グロブリンと 重症度の相関を解析する」への協力のお願い

高次救命治療センターでは、下記のような診療を受けた患者さんの情報を用いた研究を行います。皆様のご理解とご協力をお願い申し上げます。

研究の対象：2008 年 1 月 1 日～2021 年 12 月 31 日の間に、当科において、感染症、敗血症の診療を受けられた方

研究期間：研究機関の長の研究実施許可日～2028 年 1 月 31 日

研究目的・利用方法：

・感染症、敗血症罹患患者における免疫グロブリンと重症度の相関を解析することです。
2008 年 1 月から 2021 年 12 月 31 日までに感染症、敗血症に罹患し、当院に入院し、高次救命治療センター医師に治療された患者についてカルテ閲覧による観察研究を行います。

研究に用いる試料・情報の項目：

以下の項目をカルテより取得します。

① 患者情報

主病名、Primary Infection (1: 呼吸器、2: 尿路、3: 血液、4: 軟部組織、5: その他)、Sepsis Grade (1: Infection、2: SIRS、3: Sepsis、4: Septic shock)、Secondary Infection (0: なし、1: あり)、年齢、性別、身長、体重、BMI、理想体重

② 栄養関連

目標栄養、1 週間後 (Day6-8) の投与カロリー、IgM2 回目測定日の投与カロリー、充足率、蛋白投与量、

③ 血液検査 (Day1-3、6-8)

総蛋白、アルブミン、IgG、IgM、IgA、プレアルブミン、RBP、Tf、CRP、総コレステロール、好中球数、リンパ球数、白血球数、血小板数

④ スコア

生理学的スコア (Acute Physiology Score)、APACHE II スコア、SOFA スコア

⑤ 治療

人工呼吸器離脱期間、免疫グロブリン投与、ステロイドの使用、急性血液浄化療法の施行、エンドトキシン吸着療法の施行

⑥ 期間

ICU 入院期間、全入院期間、院内死亡率、28 日死亡率、60 日死亡率、90 日死亡率

研究への参加辞退をご希望の場合

本研究に関して新たに患者さんに行っていただくことはありませんし、費用もかかりません。本研究の内容や研究結果等について質問等がありましたら以下の連絡先まで問い合わせください。また、試料・情報が当該研究に用いられることについて了承いただけない場合には研究対象としますので、以下の連絡先まで申し出ください。なお、本研究は、岐阜大学大学院医学系研究科医学研究等倫理審査委員会において審査、承認され、研究科長・病院長の許可を得ております。また、この研究への参加をお断りになった場合にも、将来にわたって当科における診療・治療において不利益を被ることはありませんので、ご安心ください。

研究から生じる知的財産権の帰属と利益相反

研究者及び岐阜大学に帰属し、研究対象者には生じません。研究の結果の解釈および結果の解釈に影響を及ぼすような「起こりえる利益相反」は存在しません。

研究責任者

岐阜大学大学院医学系研究科寄附講座感染症寄附講座

氏名：鈴木 浩大

連絡先

岐阜大学大学院医学系研究科寄附講座感染症寄附講座

電話番号：058-230-6448

氏名：鈴木 浩大

【苦情窓口】

岐阜大学医学系研究科・医学部 研究支援係

〒501-1194

岐阜県岐阜市柳戸 1 番 1

Tel：058-230-6059

E-mail：rinri@t.gifu-u.ac.jp