

小児に対する大建中湯の安全性と有効性の検討

1. 臨床研究について

九州大学病院では、最適な治療を患者さんに提供するために、病気の特徴を研究し、診断法、治療法の改善に努めています。その一つとして、九州大学病院小児外科では、大建中湯の有用性と安全性を評価するため、「小児に対する大建中湯の安全性と有効性の検討」に関する「臨床研究」を行っています。

今回の研究の実施にあたっては、九州大学医系地区部局観察研究倫理審査委員会の審査を経て、研究機関の長より許可を受けています。この研究が許可されている期間は、2027年3月31日までです。

2. 研究の目的や意義について

小児に対する漢方治療が普及してきましたが、その中でも大建中湯は比較的良好に使用する漢方薬の一つです。大建中湯は便秘や術後腸閉塞などに伴う諸症状などの治療に用いられることが多い腸管蠕動に影響する薬剤です。

成人に対する使用実績から小児にも応用され、有効性に関する複数の報告があります。

しかし、小児に対する使用の報告数はまだ少ない状態です。大建中湯を内服することでより症状を改善できる疾患や、安全に使用する方法などをさらに検討していく必要があります。

そこで、今回九州大学病院小児外科では大建中湯のより詳細な検討を行うために、今回の研究計画を計画しました。本研究を行うことで、大建中湯の有効な疾患の調査はもちろん、より安全な使用方法や用量を検討することができ、効果的に大建中湯を使用することができるようになります。

3. 研究の対象者について

2012年1月1日から2024年8月31日までに九州大学病院小児外科において入院中又は外来通院中に大建中湯を処方された患者さん500名を対象としています。

研究の対象者となることを希望されない方又は研究対象者のご家族等の代理人の方は、下記の相談窓口までご連絡ください。

4. 研究の方法について

この研究を行う際は、カルテより以下の情報を取得します。得られたデータを用いて大建中湯の安全性と有効性を検討します。

[取得する情報]

- 1) 臨床所見（年齢、性別、身長、体重、原疾患、症状）
- 2) 治療情報（方剤の処方開始・中止時期、処方量（g/kg/day）、処方期間、併用処方の内容、手術の有無と手術の内容、入院回数、入院期間）
- 3) 治療反応・予後（自覚症状・他覚症状、副作用の有無、方剤中止の理由、患者転帰）
- 4) 血液検査所見（TP、Alb、T.bil/D.bil、AST/ALT、 γ GTP/ALP、BUN/Cre、AMY、Na/K/Cl、P/Mg、Hb、WBC、Neut、Lymp、Plt、CRP）
- 5) 画像所見 単純X線、CT、MRI、上下部消化管造影検査・内視鏡検査

[利用又は提供を開始する予定日]

研究許可日以降

5. 研究への参加を希望されない場合

この研究への参加を希望されない方は、下記の相談窓口にご連絡ください。

なお、研究への参加を撤回されても、あなたの診断や治療に不利益になることは全くありません。

その場合は、収集された情報などは廃棄され、取得した情報もそれ以降はこの研究目的で用いられることはありません。ただし、すでに研究結果が論文などで公表されていた場合には、完全に廃棄できないことがあります。

6. 個人情報の取扱いについて

研究対象者のカルテの情報をこの研究に使用する際には、研究対象者のお名前の代わりに研究用の番号を付けて取り扱います。研究対象者と研究用の番号を結びつける対応表のファイルにはパスワードを設定し、九州大学大学院医学研究院小児外科学分野内のインターネットに接続できないパソコンに保存します。このパソコンが設置されている部屋は、同分野の職員によって入室が管理されており、第三者が立ち入ることはできません。

また、この研究の成果を発表したり、それを元に特許等の申請をしたりする場合にも、研究対象者が特定できる情報を使用することはありません。

この研究によって取得した情報は、九州大学大学院医学研究院小児外科学分野・教授・田尻達郎の責任の下、厳重な管理を行います。

ご本人等からの求めに応じて、保有する個人情報を開示します。情報の開示を希望される方は、下記の相談窓口へご連絡ください。

7. 試料や情報の保管等について

[情報について]

この研究において得られた研究対象者のカルテの情報等は原則としてこの研究のために使用し、研究終了後は、九州大学大学院医学研究院小児外科学分野において同分野教授・田尻達郎の責任の下、10年間保存した後、研究用の番号等を消去し、廃棄します。

しかしながら、この研究で得られた研究対象者の情報は、将来計画・実施される別の医学研究にとっても大変貴重なものとなる可能性があります。そこで、前述の期間を超えて保管し、将来新たに計画・実施される医学研究にも使用させていただきたいと考えています。その研究を行う場合には、改めてその研究計画を倫理審査委員会において審査し、承認された後に行います。

8. この研究の費用について

この研究に関する必要な費用は、受託研究費（資金提供者：株式会社ツムラ）によりまかなわれます。

9. 利益相反について

九州大学では、よりよい医療を社会に提供するために積極的に臨床研究を推進しています。そのため資金は公的資金以外に、企業や財団からの寄付や契約でまかなわれることもあります。医学研究の発展のために企業等との連携は必要不可欠なものとなっており、国や大学も健全な産学連携を推奨しています。

一方で、産学連携を進めた場合、患者さんの利益と研究者や企業等の利益が相反（利益相反）しているのではないかという疑問が生じる事があります。そのような問題に対して九州大学では「九州大学利益相反マネジメント要項」及び「医系地区部局における臨床研究に係る利益相反マネジメント要項」を定めています。本研究はこれらの要項に基づいて実施されます。

本研究では、上記企業からの受託研究費を財源として雇用されている研究者が一部解析を行います。そのため上記企業との間で利益相反状態が存在しますが、観察研究実施計画は臨床研究に係る利益相反マネジメント委員会で審議され、利益相反状態が存在することによって、研究対象者に不利益が及ぶおそれはないと判断されました。

利益相反についてもっと詳しくお知りになりたい方は、下記の窓口へお問い合わせください。

利益相反マネジメント委員会

(窓口：九州大学病院 ARO 次世代医療センター 電話：092-642-5082)

10. 研究に関する情報の公開について

この研究に参加して下さった方々の個人情報の保護や、この研究の独創性の確保に支障がない範囲で、この研究の研究計画書や研究の方法に関する資料をご覧いただくことができます。資料の閲覧を希望される方は、下記の相談窓口へご連絡ください。

また、この研究では、学会等への発表や論文の投稿により、研究成果の公表を行う予定です。

11. 特許権等について

この研究の結果として、特許権等が生じる可能性があります。その権利は九州大学に属し、あなたには属しません。また、その特許権等を元にして経済的利益が生じる可能性があります。これについてもあなたに権利はありません。

12. 研究を中止する場合について

研究責任者の判断により、研究を中止しなければならない何らかの事情が発生した場合には、この研究を中止する場合があります。なお、研究中止後もこの研究に関するお問い合わせ等には誠意をもって対応します。

13. 研究の実施体制について

この研究は以下の体制で実施します。

研究実施場所	九州大学病院小児外科 九州大学大学院医学研究院小児外科学分野 九州大学大学院医学研究院保健学部門		
研究責任者	九州大学大学院医学研究院小児外科学分野	教授	田尻達郎
研究分担者	九州大学大学院医学研究院小児外科学分野	准教授	松浦俊治
	九州大学大学院医学研究院保健学部門	講師	宮田潤子
	九州大学病院総合周産期母子医療センター	講師	永田公二
	九州大学病院小児外科	講師	吉丸耕一朗
	九州大学大学院医学研究院小児外科学分野	助教	川久保尚徳
	九州大学病院総合周産期母子医療センター	助教	福田篤久
	九州大学病院小児外科	助教	近藤琢也

	九州大学病院小児外科 九州大学大学院医学研究院小児外科学分野	助教 馬庭淳之介 学術研究員 鳥井ヶ原幸博
--	-----------------------------------	--------------------------

14. 相談窓口について

この研究に関してご質問や相談等ある場合は、下記担当者までご連絡ください。

事務局 (相談窓口)	担当者：九州大学大学院医学研究院小児外科学分野 助教 川久保尚徳 連絡先：〔TEL〕 092-642-5573 〔FAX〕 092-642-5580 メールアドレス：pedsurg@m.kyushu-u.ac.jp
---------------	--

【留意事項】

本研究は九州大学医系地区部局観察研究倫理審査委員会において審査・承認後、以下の研究機関の長（試料・情報の管理について責任を有する者）の許可のもと、実施するものです。

九州大学病院長