

研究参加に関するお知らせとオプトアウト（参加拒否）のご案内

研究課題名

川崎病患者を対象とする初回治療不応予測スコア開発のための後向き観察研究

研究機関および研究責任者

福岡赤十字病院小児科
研究責任者：古野 憲司（福岡赤十字病院小児科）

研究の目的・方法

本研究は、川崎病の初回免疫グロブリン静注療法（IVIG）に対する治療不応を予測するスコアを開発することを目的としています。2024 年 4 月 1 日から 2025 年 4 月 30 日までに当院で川崎病と診断・治療を受けた患者さんの診療情報を収集し、凝固・線溶系の血液検査データや冠動脈径の測定値などを加えた新たな予測スコアを作成します。この研究は、通常の診療で得られた情報のみを使用する後向き観察研究であり、新たな検査や治療は行いません。

研究対象者

以下の条件に当てはまる方が研究対象となります：

- ・ 日本川崎病学会の診断のてびき（第 6 版）に基づき川崎病と診断された方
- ・ 初回治療として標準量の IVIG (2g/kg)を投与された方
- ・ 1 か月以上の経過観察が行われた方

使用する情報

診療録から以下の情報を収集します：

- ・ 基本情報（年齢、性別など）
- ・ 臨床検査データ（血液検査結果、凝固・線溶系検査など）
- ・ 画像検査（心エコー所見など）
- ・ 症状や治療内容

個人情報の保護

収集した診療情報は個人を特定できる情報を除去して使用します。研究結果は学会発表や論文などで公表されますが、個人を特定できる情報は一切含まれません。

研究期間

倫理審査委員会承認後から 2025 年 12 月 31 日まで

参加拒否（オプトアウト）のご案内

本研究への参加を希望されない場合は、下記の連絡先までお申し出ください。お申し出があった場合、あなたの情報は研究対象から除外いたします。なお、参加を拒否されても診療上の不利益は一切生じません。

相談窓口

研究機関・部署：福岡赤十字病院小児科外来
担当者：古野 憲司
住所：福岡市南区大楠 3-1-1
受付時間：平日午前 9 時～午後 5 時
電話：0570-03-1211

【オプトアウト意思表示書】

私は、「川崎病患者を対象とする初回治療不応予測スコア開発のための後向き観察研究」

に参加することを希望しません。

患者氏名：_____

（未成年の場合）

保護者氏名：_____

日付：_____年____月____日

【医療機関記入欄】

確認者：_____

確認日：_____年____月____日