

川崎病の急性期治療の有効性に関する多施設共同前向き

コホート研究 (PEACOCK)

1. 研究の対象

川崎病診断手引きに基づき川崎病と診断され、当院で入院治療を受ける患者さん

2. 研究実施予定期間

2016年7月から2025年6月まで

3. 研究目的・方法

- ・川崎病急性期治療の有効性と安全性を明らかにする
- ・IVIG(免疫グロブリン療法)不応予測スコアにより層別化し、治療反応性や CAL(冠動脈病変)の頻度を評価する
- ・不全型も典型例と同様に統一した方針で対応し、治療反応性や CAL の頻度を評価する

4. 研究に用いる試料・情報の種類

- ① 生年月、性別、身長・体重、症状
- ② 血液検査結果
- ③ 心エコー検査結果
- ④ 薬剤投与情報

5. 外部への試料・情報の提供

データセンターへのデータの提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で行います。対応表は、当院の研究責任者が保管・管理します。

6. 研究組織

足利赤十字病院、永寿総合病院、太田記念病院、川崎市立川崎病院
慶應義塾大学医学部小児科、けいゆう病院、国立国際医療研究センター
国立成育医療研究センター、国立病院機構埼玉病院、
国立病院機構東京医療センター、国立病院機構栃木医療センター、済生会宇都宮病院
さいたま市立病院、静岡市立清水病院、多摩南部地域病院
東京歯科大学市川総合病院、東京都立大塚病院、東京都立墨東病院
東京都立広尾病院、日本大学医学部小児科、日野市立病院、平塚市民病院
横浜市立市民病院、東京都立小児総合医療センター

7. 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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

研究責任者：

国立病院機構埼玉病院小児科

仲澤 麻紀

〒351-0102 埼玉県和光市諏訪 2-1

TEL 048-462-1101 (代)

研究代表者：

三浦 大 東京都立小児総合医療センター 循環器科、臨床試験科

〒183-8561 東京都府中市武蔵台 2-8-29

TEL: 042-300-5111