

当院では以下の研究を実施しております。

この研究は、通常の診療で得られた画像データや過去の記録を使って行われます。このような研究は、国が定めた指針に基づき、対象となる患者さまの一人ずつから直接同意を得るかわりに、研究の目的を含む研究の実施についての情報を公開することが必要とされています。研究結果は学会等で発表されることがありますが、その際も個人を特定する情報は公表いたしません。

[脳卒中患者における回復期リハビリテーション病院入院時の複数時間軸での歩行自立予測因子の検討]

1. 研究の対象

下記基準に該当する患者を本研究対象者とする。

- ・令和6年4月1日～令和8年5月30日の期間で当院に入院していた脳卒中初発患者
- ・入院時に Functional Ambulation Categories (FAC) ≤ 3
- ・Mini-Mental State Examination (MMSE) ≥ 10 点

2. 研究目的・方法・期間

研究目的：回復期リハビリテーション病棟で入院早期からの歩行自立の予測因子を明らかにすることで、適切な介入計画や目標設定の検討に役立てることができると考えられる。

研究方法：臨床情報を当院の電子カルテの記録から収集します。

研究期間：令和8年6月23日～令和9年3月31日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

- ・基本属性
年齢、性別、身長、体重、BMI、発症日、回復期リハビリテーション入院日

- ・ 転帰に関する情報

退院日、退院時の Functional Independence Measure (FIM) 歩行スコア、退院理由 (歩行自立達成による退院、転院、その他)、観察期間 (入院日から退院日までの日数)

- ・ 入院時初期評価 (入院後 1 週間以内を標準)

Mini-Mental State Examination (MMSE)、Functional Ambulation Categories (FAC)、Berg Balance Scale (BBS)、下肢 Brunnstrom Recovery Stage (下肢 BRS)、Stroke Impairment Assessment Set (SIAS)、麻痺側膝伸展筋力 Manual Muscle Test (MMT)、非麻痺側膝伸展筋力 MMT、装具の有無

- ・ 月ごとの定期評価 (1、2、3、4、5、6 ヶ月時点)

FIM 歩行スコア、FAC、BBS、下肢 BRS、SIAS、麻痺側膝伸展筋力 MMT、非麻痺側膝伸展筋力 MMT、快適 10m 歩行速度

4. 他機関への提供

なし

5. 個人情報の取り扱いについて

患者様の個人情報の記載は年齢と性別のみとし、姓名や住所、連絡先等は匿名化することで患者様を識別できないようにします。研究データは、5 年間の保管期間が過ぎたのち、研究責任者が速やかに裁断、破棄します。

6. 利益相反について

本研究は利益相反に抵触致しません。

7. 倫理委員会承認日

2026 年 6 月 23 日

8. 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。

また、この研究課題の対象者に該当すると思われる方の中で、ご自身の診療情報等を「この研究課題に対しては利用・提供して欲しくない」と思われた場合、下記の担当者までお申し出下さい。その場合でも患者さんに不利益が生じる事はありません。

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：赤羽リハビリテーション病院

リハビリテーション科 福島 衣知香

電話 :03-5993-5777(代表) FAX : 03-5993-5778

2026 年 6 月 26 日作成

(ホームページ掲載終了日時 2027 年 6 月)