

腎不全による合併症の有無（心機能障害を除く）

腎不全による合併症（心機能障害を除く）およびそれに対する治療の有無につきまして、ご回答をお願いします。

合併症の有無 (複数選択可)	<input type="checkbox"/> なし				
	<input type="checkbox"/> 貧血	<input type="checkbox"/> 治療なし	<input type="checkbox"/> 鉄剤	<input type="checkbox"/> エリスロポエチン	<input type="checkbox"/> その他
	<input type="checkbox"/> 骨ミネラル代謝異常	<input type="checkbox"/> 治療なし	<input type="checkbox"/> ビタミンD製剤	<input type="checkbox"/> リン吸着剤	
		<input type="checkbox"/> リン製剤	<input type="checkbox"/> その他		
→異常ありの場合 骨変化の有無 <input type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり()					
<input type="checkbox"/> 低身長	<input type="checkbox"/> 治療なし	<input type="checkbox"/> 成長ホルモン	<input type="checkbox"/> その他		

先天性腎尿路異常(CAKUT)の患者様に関しまして

CAKUT の患者様の場合、現在までの下記症状につきまして、ご回答をお願い致します。

尿路感染症の既往はありますか	<input type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり → <input type="checkbox"/> 1回 <input type="checkbox"/> 2回以上				
VUR の既往はありますか	<input type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり → 最大 grade 最終 grade 逆流防止術の有無(コラーゲン注入療法も含む)	<input type="checkbox"/> 右() 左()	<input type="checkbox"/> 右() 左()	<input type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり	
	<input type="checkbox"/> 不明				
腎瘢痕の有無	<input type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり()	<input type="checkbox"/> 不明			
合併する尿路系の異常はありますか	<input type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり → (複数選択可) 水腎症 巨大尿管 膀胱機能障害(神経因性膀胱も含む) 後部尿道弁 他() <input type="checkbox"/> 不明	<input type="checkbox"/> 重複腎孟尿管 <input type="checkbox"/> 尿管瘤 <input type="checkbox"/> 尿道狭窄			

転帰

患者様が転院もしくは死亡された場合、ご記入をお願いします。

患者様が転院された場合、最終受診日および転院理由を分かる範囲でご記入下さい。					
最終受診日をご記入下さい	20 年 月 日				
転院理由につきまして	<input type="checkbox"/> 透析目的 <input type="checkbox"/> 移植目的 <input type="checkbox"/> 他(不明含む)				
死亡された場合、日時、死亡までの経過、死因につきまして、ご記入をお願いします。 (詳細につきましては、後日改めて確認させて頂く場合がございますが、ご了承下さい。)					

CKD 疾患分類表

診断名 記号	診断名	
A	先天性腎尿路異常(CAKUT)	
	1	明かな閉塞性の尿路障害あり(水腎症, 後部尿道弁, 尿道狭窄, 水尿管, 総排泄腔遺残など)
	2	明かな尿路障害無し(多囊胞性異形成腎含む。ただし膀胱尿管逆流の有無は問わない)
	3	逆流性腎症
	4	Oligomeganephronia
B	神経因性膀胱	
C	慢性腎炎(IgA腎症, 紫斑病性腎炎, MPGN等)	
D	巢状分節性糸球体硬化症	
E	先天性ネフローゼ症候群	
F	膜性腎症	
G	ループス腎炎	
H	溶血性尿毒症症候群	
	1	D+
	2	D-
I	多発性囊胞腎	
	1	常染色体優性
	2	常染色体劣性
	3	不明
J	ネフロン癆	
K	アルポート症候群	
L	シスチノーシス	
M	遺伝性腎障害(このリストに書かれていない遺伝性のもの)	
N	皮質壊死(周産期)	
O	薬剤性腎障害	
P	特発性間質性腎炎	
Q	ウイルムス腫瘍	
R	非遺伝性腎障害(このリストに書かれていない非遺伝性のもの)	
S	不明	
T	急速進行性腎炎	
U	急性腎不全(敗血症も含む)	

網掛けした診断名 (C,D,E,F,G,H,K,T) は、糸球体性腎疾患として分類してください。
M,R,U は疾患によります。

保存期の小児慢性腎臓病患者を対象とした
バルサルタンと球形吸着炭の腎保護効果に関する
ランダム化比較試験
研究実施計画書

Renoprotective Effect of Valsartan versus Spherical Carbon Adsorbent in
Children in the Conservative Phase of Chronic Kidney Disease:
A Randomized Controlled Trial

P-CKD Trial

日本小児 CKD 研究グループ
研究代表者：石倉 健司
東京都立小児総合医療センター 腎臓内科
〒183-8561 東京都府中市武蔵台 2-8-29
TEL : 042-300-5111
E-mail : kenzo@ii.e-mansion.com

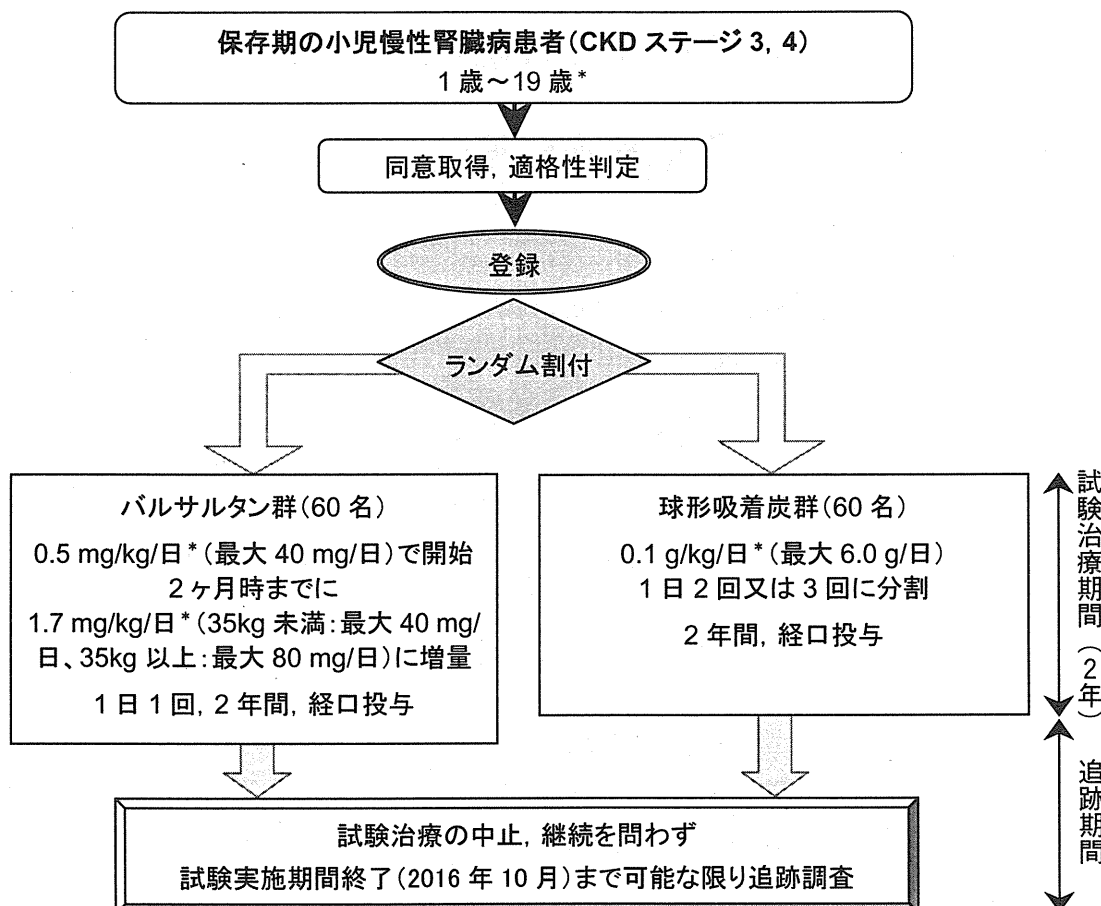
第 1.1 版 : 2011 年 10 月 26 日作成
第 1.2 版 : 2011 年 12 月 2 日作成
第 2.0 版 : 2012 年 3 月 8 日作成

0 概要

0.1 試験名

保存期の小児慢性腎臓病患者を対象としたバルサルタンと球形吸着炭の腎保護効果に関するランダム化比較試験

0.2 試験の構成（シェーマ）



* ただし、1～5歳は安全性が確認されてから登録開始する(4.1参照)

** 体重は身長から換算した標準体重を用いる(付録6)

0.3 目的

保存期の小児慢性腎臓病患者（CKD ステージ 3 及び 4）を対象としたランダム化比較試験により、バルサルタンの有効性、安全性を評価する。また、球形吸着炭の有効性及び安全性に関する情報を収集する。

0.3.1 主要評価項目

Time to event

登録日を起算日とし、以下の①～③のイベント及びあらゆる原因による死亡を含めた計4項目のイベントのうち最も早い発生日までの期間

- ① 血清クレアチニン値のベースライン値から1.5倍以上の上昇
- ② 透析導入
- ③ 腎移植施行

0.3.2 副次評価項目

(1) Time to treatment failure

登録日を起算日として、主要評価項目のイベント（①～③）及びあらゆる原因による死亡に加え、以下の①～④のイベントを含めた計8項目のイベントのうち最も早い発生日までの期間

- ① 試験治療期間中に試験薬の服薬コンプライアンスが50%未満であることを連續する2回の観察時に確認できる場合（有害事象や医師の指示による休薬・中止を除く）。服薬コンプライアンスは、患者日誌に基づく1週間の平均服薬量で判断する。2回連続して試験薬の内服が50%未満であることを確認できる場合、1回目の50%未満を確認した日をイベント発現日とする。
 - ② 担当医師が試験治療の効果不十分により治療変更が必要と判断した場合。
 - ③ 担当医師が有害事象等により試験治療の継続困難と判断した場合。
 - ④ 被験者又は法的保護者が試験治療の中止を申し出た場合。（①～③の理由に該当する場合は理由④としない。）
- (2) 透析導入日又は腎移植施行日までの期間
 - (3) 推定糸球体濾過率
 - (4) 血清クレアチニン値逆数傾斜
 - (5) 尿蛋白/クレアチニン比
 - (6) CKDステージ移行割合
 - (7) 試験治療中の有害事象

0.4 対象

0.4.1 選択基準

- (1) 登録時の年齢が1～19歳である（詳細は4.1(1)参照）。
- (2) 小児CKDステージ判定表（付録5）でCKDステージ3又は4に該当する。
- (3) 試験治療期間を通じて通院が可能である。
- (4) 本試験に参加することの同意を患者の法的保護者から文書で得られている。

0.4.2 除外基準

選択基準を満たしていても、以下の(1)～(14)のいずれかに該当する患者は本試験の対象と

しない。(3)～(5)の検査値は、登録前 28 日以内のものとする。

- (1) 腎移植の既往がある。
- (2) 登録時に透析療法を受けている、又はただちに透析療法が必要である。
- (3) 登録時に重篤な肝機能障害 (GOT 又は GPT が基準値上限*の 2.5 倍以上) を示す。
* 小児の年齢別肝臓逸脱酸素基準値表（付録 6）を参照する。
- (4) 登録時に白血球数 $3000/\text{mm}^3$ 未満あるいは血小板数 10 万/ mm^3 未満である。
- (5) 登録時に適切な治療によっても血清カリウム値が基準値の上限*を超える。
* 小児の年齢別カリウム (K) 基準値表（付録 6）を参照する。
- (6) 両側腎動脈狭窄がある又は片腎症例で腎動脈狭窄がある。
- (7) 消化管に通過障害を有する。
- (8) 登録時にコントロール不良の高血圧がある**。
** 小児の性別年齢別血圧基準値表（付録 7）における 99 パーセンタイル以上
- (9) バルサルタンや他の ARB あるいは球形吸着炭の成分に対し過敏症の既往歴がある。
- (10) 登録前 14 日以内に ACEI や ARB、球形吸着炭の投与が行われている。
- (11) 登録時に他の臨床試験又は治験に参加している。
- (12) 妊娠中あるいは妊娠の可能性がある、又は授乳中である。
- (13) 試験実施期間中の妊娠を希望している。
- (14) その他、担当医師により対象患者として不適切と判断された。

0.5 試験治療

試験薬（バルサルタン又は球形吸着炭）の経口投与（2 年間）

0.6 目標症例数と試験実施期間

目標症例数：バルサルタン群、球形吸着炭群各 60 名、合計 120 名

試験実施期間：2011 年 11 月～2016 年 10 月までの 5 年間

目次

0	概要	2
0.1	試験名	2
0.2	試験の構成（シェーマ）	2
0.3	目的	2
0.4	対象	3
0.5	試験治療	4
0.6	目標症例数と試験実施期間	4
1	背景	7
2	目的	8
3	試験デザインの設定根拠	8
4	対象（選択基準、除外基準）	9
4.1	選択基準	9
4.2	除外基準	9
5	試験計画	11
5.1	試験デザイン	11
5.2	スクリーニング	11
5.3	登録	12
5.4	ランダム割付	12
5.5	試験治療の定義	13
5.6	血圧管理	14
5.7	貧血管理	15
5.8	併用療法	15
5.9	試験治療の中止、完了	16
5.10	後治療	16
5.11	追跡期間	17
6	観察、評価、調査	18
6.1	スケジュールの一覧	18
6.2	登録時の調査	19
6.3	試験治療開始直前及び試験治療期間中の調査	19
7	評価項目	20
7.1	主要評価項目	20
7.2	副次評価項目	20
8	有害事象の評価	21
8.1	有害事象の定義	21
8.2	安全性の確保	21
8.3	有害事象の評価	21
8.4	有害事象の報告	22
9	データ収集	23
9.1	報告書類の提出	23
10	統計解析	24
10.1	解析対象集団の定義	24
10.2	有効性の解析	24
10.3	安全性の解析	25
10.4	予定登録症例数	25
10.5	登録期間、試験実施期間	25
10.6	中間解析及びデータモニタリング	26
11	倫理	27
11.1	倫理審査委員会	27
11.2	説明と同意	27
11.3	試験参加者に予想される利益と不利益	28

11.4	被験者の個人情報の保護	28
11.5	プロトコルの遵守	28
12	費用負担と健康被害への対応	28
12.1	試験参加者が負担する費用	28
12.2	健康被害への対応	28
13	研究実施計画書の変更	29
13.1	研究実施計画書の変更の区分	29
13.2	試験の中止又は中断	29
13.3	新たな情報の報告	29
14	品質管理及び品質保証	30
14.1	モニタリングと監査	30
15	記録の保存	30
16	公表に関する取り決め	30
17	臨床試験登録	31
18	研究資金源と利益相反	31
19	試験実施体制	31
19.1	日本小児 CKD 研究グループ	31
19.2	効果安全性評価委員会	32
19.3	試験統計家	32
19.4	データセンター	32
20	参考文献	32

付録

- 説明文書、同意書
- 小児患者（6歳以上12歳以下）用説明文書、アセント文書
- 症例登録票、症例登録確認書、症例調査票、試験治療中止緊急報告書、重篤有害事象報告書
- 添付文書
 - バルサルタン（ディオバン®20 mg, 40 mg, 80 mg, 160 mg）
 - 球形吸着炭（クレメジンカプセル®200, クレメジン細粒®）
- CKD ステージ判定表
- 2000 年度標準身長・体重表、小児の年齢別肝臓逸脱酵素（GPT）基準値表、小児の年齢別カリウム（K）基準値表
- 小児の性別年齢別血圧基準値表
- P-CKD trial 実施医療機関と研究責任医師
- CKD 疾患分類表

1 背景

慢性腎臓病 (chronic kidney disease, CKD) は、血尿、蛋白尿の存在と腎機能低下（糸球体濾過量）で診断され、糸球体濾過量によりステージ 1～5 に分類される¹⁾。小児 CKD の罹患は成人より少なく、また、日本では諸外国より少ないとされる¹⁾。2010 年の厚生労働科学研究費補助金（難治性疾患克服研究事業）による「本邦小児の新たな診断基準による小児慢性腎臓病（CKD）の実態把握のための調査研究」の結果、保存期 CKD（ステージ 3～5）の小児患者は本邦小児人口 10 万人当たり 2.95 人であり、原疾患の 90.6% が非糸球体性疾患であった。CKD は、ステージ 5 に進行し末期腎不全に至ると、血液透析、腹膜透析や腎移植といった腎代替療法が必要となる。小児 CKD の進行は、心不全、不整脈、心筋症等の心血管疾患や低身長をはじめとする成長障害のリスクになるだけでなく死亡リスクをも高めるため、稀少疾患ではあるが治療の必要性は高い。透析・腎移植中の小児 CKD 患者の死亡リスクは健康な小児の約 30～150 倍とされる²⁾。

CKD 治療の目的は末期腎不全への進行を阻止あるいは抑制することである。日本では、小児 CKD の薬物療法として、腎機能低下を抑制するために、球形吸着炭、アンジオテンシン変換酵素阻害薬（angiotensin-converting enzyme inhibitor, ACEI）、アンジオテンシン II 受容体拮抗薬（angiotensin II receptor blocker, ARB）が投与される。しかしながら、これらの薬物はいずれも、小児に対しては臨床試験によるエビデンスが示されていないにも関わらず、適応外使用が続けられているのが現状である。

球形吸着炭は、内服されると尿毒症毒素を消化管内で吸着し、便とともに排泄することにより、保存期腎不全患者での尿毒症症状の改善や透析導入を遅らせるとされる。日本では、成人に対する効果が認められ^{3,4)}、「慢性腎不全（進行性）における尿毒症症状の改善及び透析導入の遅延」として 1991 年から保険適応となっている。しかしながら、小児に対しては情報が少なく、レトロスペクティブ調査⁵⁾により球形吸着炭の投与開始前後で血清クレアチニン逆数傾斜が緩やかになる傾向が示唆されたのみであり、適応外で使用してきた。球形吸着炭は同時に服用した薬剤を吸着するため、他の薬剤と服用時間をずらす必要がある。また内服量が大量であり、最大で 1 日 6 g（細粒、又はカプセルの場合は 1 日 30 カプセル）を 2～3 回に分割して服用しなければならず、服薬コンプライアンスの不良が問題となる。

一方、ACEI や ARB は、成人の末期腎不全の最大の原因である糖尿病性腎症に対する腎保護効果が証明されている⁶⁾。非糖尿病性腎症に対しても、成人では ACEI や ARB による腎保護効果が報告されている⁷⁻¹⁰⁾。小児領域では、Nelson Textbook of Pediatrics¹¹⁾ は小児 CKD 患者に対して ACEI や ARB の使用を推奨しており、Pediatric Nephrology¹²⁾ は小児の保存期腎不全に対して両剤が広く使用されているとするものの、その有効性は症例報告として報告されている程度である¹³⁾。日本の診療ガイドライン¹⁾ も、腎機能低下の進行抑制に関する明確なエビデンスはないとしながらも、CKD ステージ 2～4 の小児患者への ACEI 投与又は ARB 併用を推奨している。このような状況下で、小児 CKD に対する ACEI や ARB の投与は一般的になりつつある。

そこで、保存期の小児 CKD 患者に対するバルサルタン及び球形吸着炭の有効性と安全性

を評価するために、多施設共同ランダム化比較試験を実施することとした。本研究実施計画書は、厚生労働科学研究費補助金による研究『小児慢性腎臓病（CKD）に対するアンジオテンシン受容体拮抗薬による治療の確立のための臨床研究計画の作成』の成果に基づいている。

2 目的

本試験の目的は、保存期の小児慢性腎臓病患者（CKD ステージ 3 及び 4）を対象としたランダム化比較試験により、バルサルタンの腎保護効果に関する有効性、安全性を評価することである。また、本試験は、保存期の小児慢性腎臓病患者に対する球形吸着炭の有効性及び安全性に関する情報を収集することも目的とする。

3 試験デザインの設定根拠

本試験では、保存期腎不全の小児 CKD 患者（CKD ステージ 3 及び 4）を対象とし、バルサルタン群と球形吸着炭群にランダムに割付けて比較することによって、バルサルタンの球形吸着炭に対する腎保護効果の優越性を検証する。主要評価項目は、あらゆる原因による死亡、又は①血清クレアチニン値のベースライン値から 1.5 倍以上の上昇、②透析導入、③腎移植施行をイベントとし、最も早い発生日までの期間（time to event）とする。

本試験はオープンラベル試験である。本試験の対象は小児患者であり、エビデンスが不足しているとはいえ他に治療の機会がある状況下のプラセボ使用は倫理的に許されない。従って、被験治療をバルサルタン（錠剤、必要に応じて粉碎化・割錠）、対照治療を球形吸着炭（細粒又はカプセル剤）とした。本試験は、球形吸着炭の服用の困難さによるコンプライアンスを副次的に評価するため、ダブルダミー等による盲検化はできない。また、主要評価項目のイベントに対して、①は検査日の許容範囲を規定し、②③は日程の決定理由を情報収集することで、担当医師によるイベント発生日の操作性を制限する。

主要評価項目のイベントとして、成人に対する先行研究では血清クレアチニン値のベースライン値から 2 倍以上の上昇を評価することが多い。しかし、小児では腎不全の原因疾患として最も多い低形成、異形成腎の腎不全の進行は緩慢である。さらにより低い基準を採用している試験もあることから¹⁴⁾、本試験では「1.5 倍以上」を判定基準に採用した。イベントの大多数が血清クレアチニン値の上昇（①）になると予想するが、それ以前に透析導入（②）又は腎移植（③）に至る可能性もあるため、これらも主要評価項目のイベントに含めた。

被験薬にバルサルタンを選択した理由を以下に述べる。ACEI が主に腎排泄型であるのに対し、バルサルタンを含めたARB は肝排泄型であるため、本試験の対象となる小児 CKD 患者では投与量の調節がより容易である。米国で小児高血圧症に対する適応があり、小児の用量・用法が設定されているARB はバルサルタン、ロサルタン、カンデサルタン等である。これらはその作用機序等に基づき同様の効果が期待されるが、本試験では一剤に絞りバルサル

タンを選択した。バルサルタンの用量・用法は米国で小児高血圧症に承認されている用量・用法を参考に決定した。なお、ARB や ACEI は米国では小児の高血圧症に対する適応が承認されている¹⁵⁾。一方、日本では未承認であったため小児に対する用量・用法が不確定であった。しかし、日本の小児降圧薬使用実態調査を経て 2012 年 2 月にバルサルタンとともに 2 種類の ACEI が公知申請されることになり、小児の用量・用法が設定された。それをもとに、投与量の上限を定めた。

一方、球形吸着炭は日本で成人に対する適応を取得しているため、対照薬として妥当と考える。球形吸着炭は、服用量が多いことや食間の服用を要することから小児患者の服薬コンプライアンスの確保が難しく、治療上の問題となる。このため、治療継続性を評価するために time to treatment failure を副次評価項目とした。球形吸着炭は、小児慢性腎不全に関する使用実態調査⁵⁾に基づく用量・用法で使用する。

4 対象（選択基準、除外基準）

4.1 選択基準

以下の(1)～(4)の全てを満たす患者を本試験の対象とする。

- (1) 登録時の年齢が 1～19 歳である。

ただし、安全性を確保するため、1～5 歳の患者は以下による検討後に登録開始する。本試験の開始直後は、「登録時の年齢が 6～19 歳」の患者に限定して登録する。バルサルタン群で試験治療開始後半年が経過した患者が 10 名となった時点で、効果安全性評価委員会は 1～5 歳を含む小児患者へのバルサルタン投与の安全性について検討する。この際日本小児腎臓病学会及び日本小児循環器学会による「本邦小児における降圧薬使用実態調査」の結果も参考にする。この検討により安全性が評価された後、以降の登録に 1～5 歳の患者を含める。

- (2) 小児 CKD ステージ判定表（付録 5）で CKD ステージ 3 又は 4 に該当する。

判定表は、日本小児腎臓病学会の小児 CKD 対策委員会が作成した、日本人小児の血清クレアチニン基準値に基づいている¹⁶⁾。

- (3) 試験治療期間を通じて通院が可能である。

- (4) 本試験に参加することの同意を患者の法的保護者から文書で得られている。

4.2 除外基準

選択基準を満たしていても、以下の(1)～(14)のいずれかに該当する患者は本試験の対象としない。(3)～(5)の検査値は、登録前 28 日以内のものとする。

- (1) 腎移植の既往がある。
- (2) 登録時に透析療法を受けている、又はただちに透析療法が必要である。
- (3) 登録時に重篤な肝機能障害（GOT 又は GPT が基準値上限^{*}の 2.5 倍以上）を示す。

* 小児の年齢別肝臓逸脱酸素基準値表（付録 6）を参照する。

(4) 登録時に白血球数 $3000/\text{mm}^3$ 未満あるいは血小板数 10 万/ mm^3 未満である。

(5) 登録時に適切な治療によっても血清カリウム値が基準値の上限*を超える。

* 小児の年齢別カリウム（K）基準値表（付録 6）を参照する。

(6) 両側腎動脈狭窄がある又は片腎症例で腎動脈狭窄がある。

(7) 消化管に通過障害を有する。

(8) 登録時にコントロール不良の高血圧がある**。

** 小児の性別年齢別血圧基準値表（付録 7）における 99 パーセンタイル以上

(9) バルサルタンや他の ARB あるいは球形吸着炭の成分に対し過敏症の既往歴がある。

(10) 登録前 14 日以内に ACEI や ARB、球形吸着炭の投与が行われている。

(11) 登録時に他の臨床試験又は治験に参加している。

(12) 妊娠中あるいは妊娠の可能性がある、又は授乳中である。

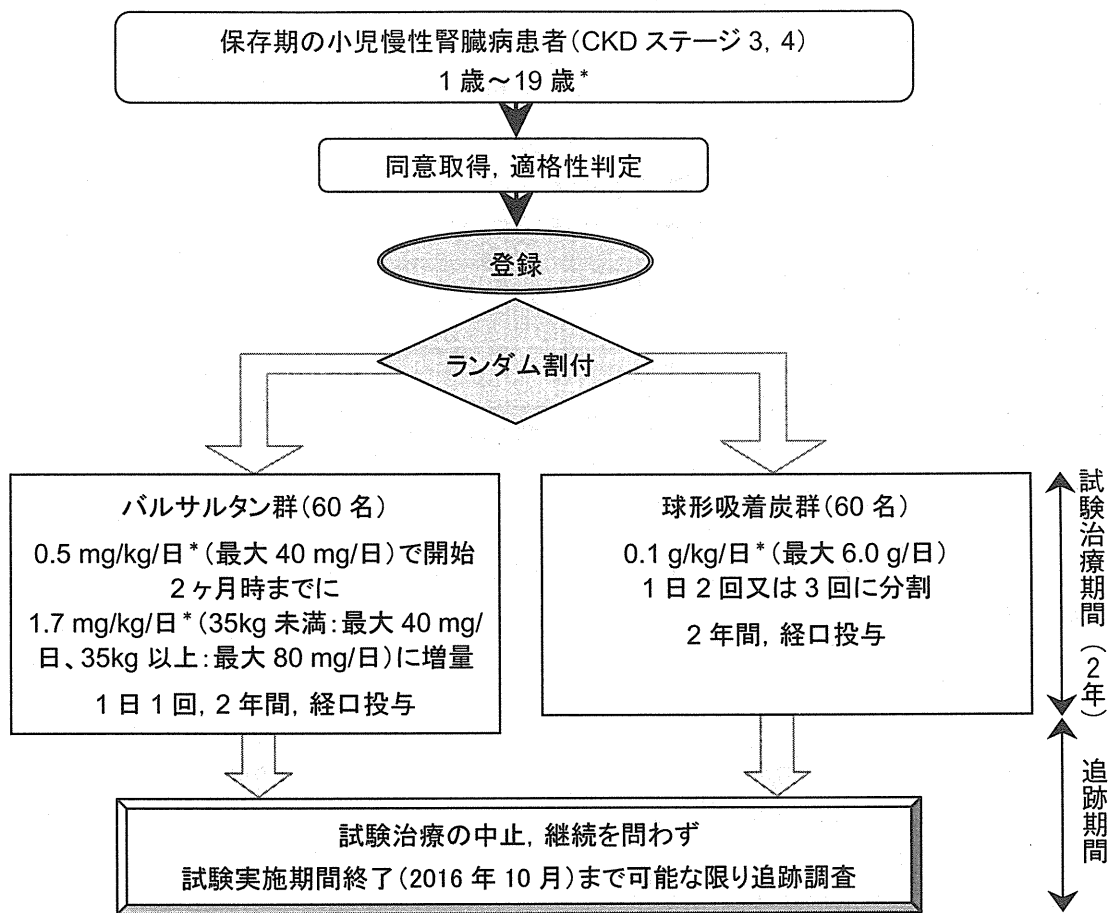
(13) 試験実施期間中の妊娠を希望している。

(14) その他、担当医師により対象患者として不適切と判断された。

5 試験計画

5.1 試験デザイン

本試験は登録期間を3年間、試験実施期間を5年間とし、小児腎臓内科専門医が在籍し、小児CKD患者を多く診療している国内の医療機関（付録8）で実施する。



* ただし、1～5歳は安全性が評価されてから登録開始する(4.1参照)

** 体重は身長から換算した標準体重を用いる(付録6)

目標症例数は、バルサルタン群、球形吸着炭群各60名、合計120名とする。

登録期間：3年間（2011年11月～2014年10月）

試験実施期間：5年間（2011年11月～2016年10月）

5.2 スクリーニング

担当医師は、本試験の対象となりうる患者に対してスクリーニングを行う。選択基準を全て満たし除外基準のいずれにも該当しない患者に対して、本試験の説明を行い同意を取得する（11.2）。

5.3 登録

担当医師は、本試験参加への同意を同意書（付録1）により取得した患者については「症例登録票」（付録3）に必要事項を全て記入の上、以下の連絡先にFAX送信する。

<患者登録の連絡先と受付時間>

J-CRSU データセンター（NPO 日本臨床研究支援ユニット内）

TEL：03-5297-6258 FAX：03-5297-6259

平日 10～17時（祝祭日、土曜・日曜、年末年始は受け付けない）

データセンターは受領した症例登録票に基づき被験者の適格性を確認し、登録する。

- (1) 症例登録票の記載が不十分な場合は、登録しない。
- (2) 一度登録された症例の登録は取り消さない（データベースから抹消しない）。
- (3) 重複登録の場合は、初回の登録情報（割付群）を採用する。
- (4) 各施設にて誤登録・重複登録が判明した場合は、データベース上にその旨の記録が必要なため、可能なかぎり速やかにデータセンターへ報告する。

5.4 ランダム割付

被験者は、データセンターにて以下を割付調整因子とする動的割付により、バルサルタン群又は球形吸着炭群におよそ1:1の比で登録時にランダム割付けされる。割付のアルゴリズムは統計解析責任者が決定する。

5.4.1 割付調整因子

- (1) 年齢 1～5歳/6～11歳/12～19歳
- (2) 性別 男性/女性
- (3) 原因 糸球体性/非糸球体性
- (4) CKDステージ ステージ3/ステージ4
- (5) 蛋白尿（尿蛋白/クレアチニン比） 0.5未満/0.5以上

<設定根拠>

(1)及び(2)は男児では12歳ごろを境に筋肉量が急増し、血清クレアチニン値に影響するため、さらに(1)に関しては、5歳以下は安全性を考慮して別の扱いにするため。(3)は、糸球体性疾患と非糸球体性疾患では疾患進行の速さが異なるため、(4)はステージ3とステージ4では重症度が異なるため、(5)は蛋白尿の程度により腎障害の進行する速さが異なるため、それぞれ設定した。

5.4.2 登録、割付結果の連絡

データセンターは、症例登録票に記載された担当医師のFAX番号宛に症例登録確認書（付録3）を送信する。

5.5 試験治療の定義

本試験で行う試験治療は、小児 CKD の腎保護作用に対する試験薬の経口投与である。試験薬は、被験薬をバルサルタンとし、対照薬を球形吸着炭とする。試験治療期間は 2 年間と定め、その期間の試験薬投与を完遂した場合を試験治療完了と定義する。

5.5.1 試験薬

試験薬は、被験薬としてバルサルタン（ディオバン®錠 20 mg, 40 mg, 80 mg, 160 mg：ノバルティスファーマ株式会社）、対照薬として球形吸着炭（クレメジンカプセル®200、クレメジン®細粒：株式会社田辺三菱製薬）を用いる。

バルサルタン、球形吸着炭の詳細については添付文書（付録 4）を参照する。薬剤情報は常に最新の情報を把握することとする。添付文書の最新版は「医薬品医療機器情報提供ホームページ」(<http://www.info.pmda.go.jp/>) にて確認できる。

5.5.2 試験薬の投与方法と投与量変更基準

担当医師は、被験者の登録時の割付結果に従い、登録後 4 週間以内に試験治療を開始する。試験治療期間は登録から 2 年間とする。試験薬の投与量は身長からみた標準体重（付録 6）から計算し、投与方法は以下に従う。試験薬の投与状況は症例調査票（付録 3）に記録する。

(1) バルサルタン群

バルサルタン 0.5 mg/kg/日（最大投与量 40 mg/日）で開始する。1 日 1 回（朝食後）経口投与とし、粉碎化・割錠ともに可とする。

経口投与開始後に血清クレアチニン値上昇、血清カリウム高値、低血圧などの有害事象がなければ、2 ヶ月以内にバルサルタン 1.7 mg/kg/日（35kg 未満：最大投与量 40 mg/日、35kg 以上：最大投与量 80 mg/日）に增量する。ただし、有害事象等で最大投与量への增量が困難な場合、0.5～1.7 mg/kg/日の範囲で継続してよい。

<バルサルタン投与量変更の目安>

バルサルタンは 1 日 1 回（朝食後）経口投与とし、0.5 mg/kg/日で開始する。

投与開始 2 週後に、血清クレアチニン値上昇、血清カリウム高値、低血圧などの有害事象がなければ、バルサルタン 1.0 mg/kg/日に增量する。

投与開始 4 週後に、血清クレアチニン値上昇、血清カリウム高値、低血圧などの有害事象がなければ、バルサルタン 1.7 mg/kg/日に增量する。

高カリウム血症が想定される場合はあらかじめ栄養指導や高カリウム血症治療薬投与等を考慮する。血清クレアチニン値上昇、血清カリウム高値、低血圧などの有害事象で增量が不適切と考えられる場合は增量をやめ、適宜減量する。

(2) 球形吸着炭群

球形吸着炭 0.1 g/kg/日（最大投与量 6 g/日）を 2~3 回に分割し、食間に経口投与する。

5.5.3 バルサルタン投与中の有害事象への対応

(1) 胃腸炎などによる脱水

胃腸炎などにより脱水が懸念される際は、休薬して医療機関（可能な限り試験実施機関）を受診させる。利尿薬を併用している場合は利尿薬の休薬・中止を考慮する。胃腸炎などの症状が改善した場合はバルサルタンを適宜再開する。

(2) 肝機能障害

肝機能障害について、GOT 又は GPT が基準値上限の 2.5 倍以上となった場合にはバルサルタンを休薬し、改善後に減量して投与再開する。以後は肝機能の状態を確認しながら適宜增量する。

(3) 血圧低下に伴う自覚症状

立ちくらみ等、血圧低下に伴う自覚症状が発現した際は、休薬して医療機関（可能な限り試験実施機関）を受診する。改善後に減量して投与再開する。以後は症状を確認しながら適宜增量する。

(4) 高カリウム血症

血清カリウム値が 5.5mEq/l を超えたたら、一時休薬するか食事療法や高カリウム血症治療薬投与を行い、対処する。改善後に減量して投与再開する。以後は血清カリウム値を確認しながら適宜增量する。

5.6 血圧管理

両群とも、収縮期血圧を性別年齢別血圧基準値表（付録 7）に示す基準値の 90 パーセンタイル以下にコントロールする。血圧は 5 分間安静にした後座位で測定することを原則とし、座位が不可能な場合は臥位も可とする。測定機器は各施設で通常使用しているものを使い、マンシェットはゴム囊の幅が上腕周囲長の 40%以上あり、長さが上腕周囲を 80%以上取り囲むものを選ぶ。

収縮期血圧が 90 パーセンタイルを上回るときはさらに 5 分間安静にした後、再検する。正確な条件下での測定値と主治医が判断した中で、最低値をもって血圧を評価する。再検後も血圧が高く高血圧と判断した場合は、併用禁止薬以外の降圧剤を使用し 3 ヶ月以内に目標の血圧にまで下げ、以後も維持する。

血圧を複数回測定した場合は全ての値を記録する。正確に測定できない状況で測定した場合は、その状況を記載する（例えば“啼泣していた”など）。

5.7 貧血管理

貧血に対しては、鉄剤やエリスロポエチン製剤を使用し、ヘモグロビン値が10 g/dl以上になるように管理する。

5.8 併用療法

本試験中、併用禁止薬（5.8.1）以外の薬剤は使用することができる。ただし、以下の薬剤を使用した場合は、薬剤名と使用期間を症例調査票（付録3）に記録する。

なお、バルサルタンのアルドステロン分泌抑制によりカリウム貯留作用が増強する可能性があるので、バルサルタン群において塩化カリウムを併用する場合は血清カリウム濃度に十分注意する。

- 降圧薬
- 利尿薬
- イオン交換樹脂
- 尿酸低下薬
- 成長ホルモン剤
- 塩化カリウム

5.8.1 併用禁止薬

試験治療期間中は、以下の薬剤の併用を禁止する。試験開始前に以下の薬剤を投与している場合は試験治療開始前に中止する。

試験治療期間中に併用禁止薬を使用した場合は、全て症例調査票（付録3）に記録する。また、可能な限り速やかに併用禁止薬の使用を中止し、登録時の割付に従った試験治療に戻すこととする。中止できない場合は、試験治療の中止となる。

- バルサルタン（割付に従った試験治療以外の投与を禁止する）
- 球形吸着炭（割付に従った試験治療以外の投与を禁止する）
- バルサルタン以外のARB
- ACEI
- スピロノラクトン、エプレレノン
- その他レニン・アンジオテンシン・アルドステロン系阻害薬
- 以下のCa拮抗薬（シルニジピン〔アテレック[®]、シナロング[®]など〕、エホニジピン〔ランデル[®]など〕、アゼルニジピン〔カルプロック[®]など〕）
- 非ステロイド性抗炎症薬（NSAIDs）
(NSAIDsを含有する総合感冒薬も併用禁止とする。アセトアミノフェンは使用可能。)

<設定根拠>

バルサルタン以外のARB、ACEI、スピロノラクトン、エプレレノン、レニン・アンジオテンシン・アルドステロン系阻害薬の作用機序は試験薬と類似しているため、一部のCa拮抗薬には蛋白尿減少効果や腎保護効果を認めるため、有効性評価への影響を考慮して併用禁止

薬とした。NSAIDSは腎機能障害の悪化が懸念されるため。

5.9 試験治療の中止、完了

以下の(1)～(8)に該当した場合、試験治療を中止完了する。担当医師は速やかに試験治療を中止し、理由等の必要事項を症例報告書（付録3）に記録する。試験治療中止となった場合、担当医師はデータセンター（FAX：03-5297-6259）へ試験治療中止報告書（付録3）をFAXにて速やかに送付するとともに、症例報告書に記録する。

- (1) 2年間の試験薬投与を完遂した場合（試験治療の完了）
- (2) 死亡した場合（あらゆる原因による死亡）
- (3) 透析導入（血液透析あるいは腹膜透析）又は腎移植を行った場合
死亡、透析導入又は腎移植のいずれかであった場合は、試験治療中止時点で本試験の調査を終了する。
- (4) 担当医師が試験治療の効果不十分により治療変更が必要と判断した場合。
- (5) 担当医師が有害事象等により試験治療の継続困難と判断した場合。
- (6) 被験者又は法的保護者が試験治療の中止を申し出た場合。((4), (5)の理由に該当する場合は理由(6)としない。)
- (7) 被験者の妊娠の可能性が判明した場合
(ただちに試験治療を中止し適切な対応を行う)
- (8) その他：転院などによる追跡不能、重大なプロトコル違反など

なお、主要評価項目の一つである「血清クレアチニン値がベースライン値の1.5倍以上に上昇」が発生しても、主治医が可能と判断すれば試験治療を継続する。

5.10 後治療

担当医師は、試験治療完了又は中止後の治療を決定する。後治療の内容（薬剤名、投与期間）は症例調査票（付録3）に記録する。

- (1) 2年間の試験薬投与を完遂した場合
2年間の試験治療を完遂した患者については、可能な限り試験治療と同じ薬剤を継続して投与する。
- (2) 球形吸着炭群の患者で試験治療中止となった場合
球形吸着炭群の患者で試験治療中止となった場合は、可能な限り後治療の第一選択として（「5.5.2 試験薬の投与方法と投与量変更基準」に従って）バルサルタンを投与する。
- (3) バルサルタン群の患者で試験治療中止となった場合
バルサルタン群の患者で試験治療中止となった場合は、可能な限り後治療の第一選択とし

て（「5.5.2 試験薬の投与方法と投与量変更基準」に従って）球形吸着炭を投与する。

5.11 追跡期間

本試験では、試験治療の完了又は中止から試験実施期間の終了（2016年10月の予定）までを追跡期間とする。ただし、試験治療の中止理由が死亡、透析導入又は腎移植のいずれかであった場合は、（追跡期間に移行せず）試験治療中止時点で調査を終了する。

追跡期間中、担当医師は定められたスケジュール（6.1）に従い、日常診療データを利用した追跡調査を行う。追跡期間中に、死亡、透析導入又は腎移植実施のいずれかが起きた場合は、追跡調査を終了する。

また、被験者又は法的保護者が試験参加に対して同意撤回した場合や、転居などによる追跡不能になった場合も、追跡調査を終了し、症例報告書（付録3）に記録する。

6 観察、評価、調査

6.1 スケジュールの一覧

担当医師は、以下のスケジュールに従って観察を行い、症例調査票（付録3）に記録する。

	登録時 同意取得* 登録・割付	試験治療 開始直前 割付群に従い 試験薬剤を 処方	試験治療期間 (登録から2年間)			追跡期間 試験治療の 完了又は中止 後、3ヶ月ごと 試験実施期間 終了まで
			2週	1ヶ月 2ヶ月 3ヶ月	6ヶ月、9ヶ月、 12ヶ月、15ヶ月、 18ヶ月、21ヶ月、 24ヶ月(完了時)、 試験治療中止時	
許容範囲	登録前 4週間以内	治療開始前 1週間以内	±1週間	±2週間	±4週間	±4週間
背景情報	○					
身長、体重、血圧	○	○		○		○
併用療法の確認	○	○		○		○
試験治療				○		
血液検査	○**	○		○		○
血液ガス		○		○		○
シスタチンC, intact PTH, Fe, ferritin, TIBC		○	(3ヶ月、6ヶ月、12ヶ月、18ヶ月、24ヶ月、試験治療中止時)			○ (6ヶ月ごと)
血漿レニン活性、 アルドステロン、 網状赤血球数、 血清β2MG		○	○ (6ヶ月、12ヶ月、24ヶ月) 試験治療中止時は不要			○ (12ヶ月ごと)
尿検査(早朝尿)	○	○		○		○
心エコー		○§	○ (12ヶ月、24ヶ月)			
有害事象				○		○
後治療						○†

血液検査：血算、総蛋白、アルブミン、Na、K、Cl、Ca、IP、GOT、GPT、ALP、LDH、BUN、Cr、尿酸、TC、TG、CPK

尿検査：尿蛋白定量、クレアチニン、β2ミクログロブリン（登録時は不要）

*：これ以前の来院時に本試験について説明し、説明文書を手渡しておくことが望ましい

**：可能であれば、登録12ヶ月前から登録時までのCrも調査する

†：試験治療中止となった患者を含む

§：治療開始時を基点として、許容範囲は±2ヶ月とする