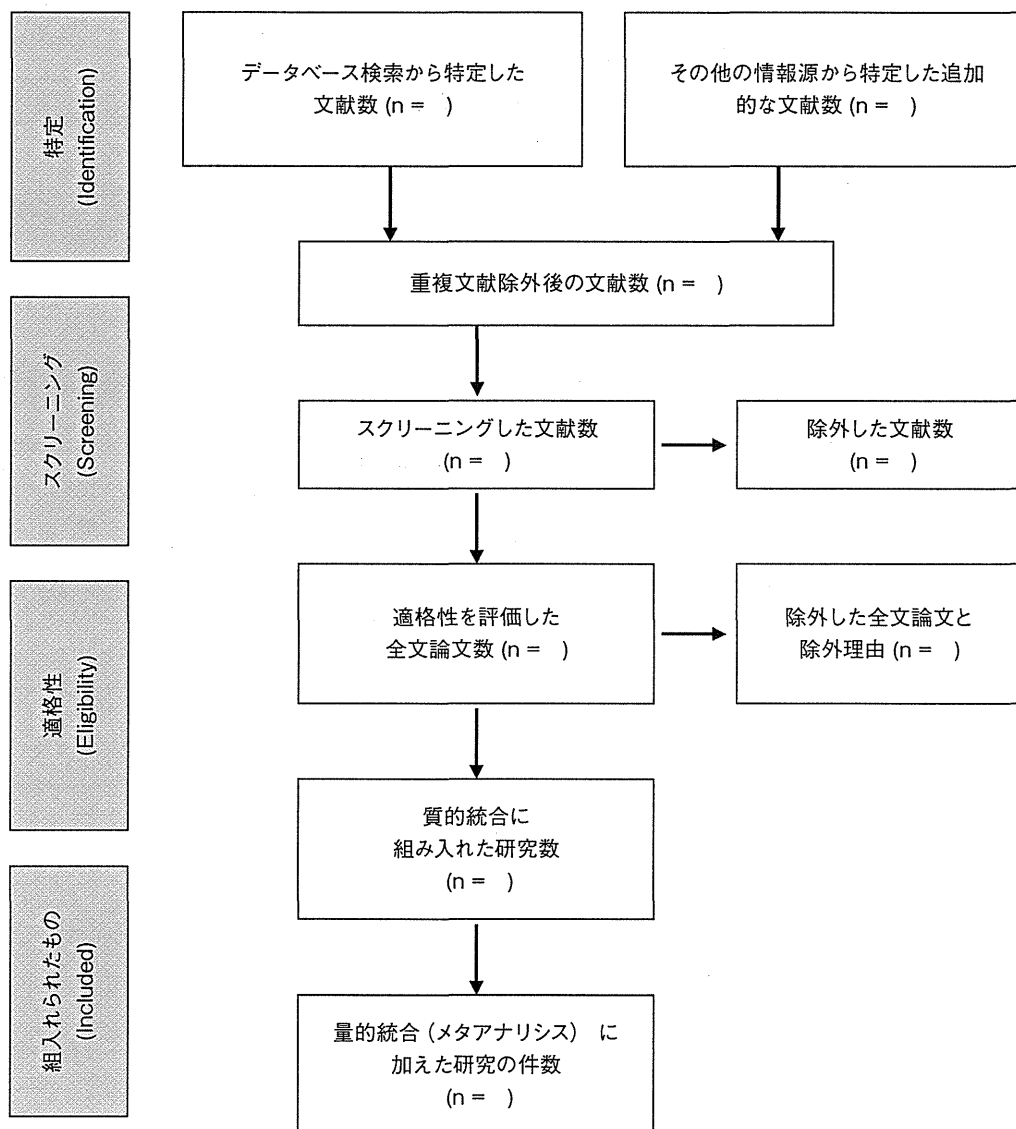


附図 H-1 システマティック・レビューのフローチャート



附表 H-2 システマティック・レビューあるいはメタアナリシスの報告の際に含む項目のチェックリスト

セクション / 項目 (Section/topic)	#	チェックリスト項目 (Checklist item)	報告頁 (page #)
タイトル (Title)			
タイトル	1	その報告がシステムティック・レビューなのか、メタアナリシスなのか、あるいはその両方なのかを特定すること。	
抄録 (Abstract)			
構造化抄録 (Structured summary)	2	背景、目的、データの情報源、研究の適格基準や参加者や介入、研究における吟味および統合方法、結果、限界、結論ならびに主要結果の意味、システムティック・レビュー登録番号などの情報を適宜含んだ、構造化された要約を提供すること。	
はじめに (Introduction)			
論拠 (Rationale)	3	既知の事項と照らし合わせてレビューの理論的根拠を説明すること。	
目的 (Objectives)	4	参加者、介入、比較対照、アウトカム、研究デザイン (study design) と関連付け (PICOS) で、懸案の疑問に関する明確なステートメントを提供すること。	
方法 (Methods)			
研究計画書と登録 (Protocol and registration)	5	レビューの研究計画書の有無や、そのアクセス可能性とアクセス可能な場所 (例: ウェブアドレス) を示し、また入手可能であれば登録番号を含む登録情報を提供すること。	
適格基準 (Eligibility criteria)	6	適格基準として採用された研究特性 (例: PICOS, 追跡期間) や報告特性 (例: 検討した年数、言語、出版状況) について、理論的根拠を示しながら明示すること。	
情報源 (Information sources)	7	検索における全情報源 (例: データベースと対象期間、追加的な研究の特定を目的とした研究著者へのコンタクト) ならびに最終検索日を示すこと。	
検索 (Search)	8	少なくとも 1 つのデータベースの電子検索式について、使用されたあらゆる “limits” を含め、再現できるくらいに詳細に示すこと。	
研究の選択 (Study selection)	9	研究の選択過程 (すなわち、スクリーニング、適格性、システムティック・レビューへの組み入れ、また、該当する場合はメタアナリシスへの組み入れ) を提示すること。	
データの抽出過程 (Data collection process)	10	報告からのデータ抽出方法 (例: 見本用書式、独立して抽出、2 重に抽出)、ならびに研究者からデータを取得し、確認するためのあらゆるプロセスについて説明すること。	
データ項目 (Data items)	11	データ検索を行う手がかりとなったすべての変数 (例: PICOS, 資金提供者)、ならびにあらゆる仮定や単純化を列挙、定義すること。	
個々の研究の risk of bias (risk of bias in individual studies)	12	個々の研究の risk of bias を評価するために用いられた方法 (これが研究レベルで行われたのか、アウトカムレベルで行われたかの明示を含む)、そしてこの情報があらゆるデータ統合においてどのように使用されるのかを説明すること。	
要約指標 (Summary measures)	13	主な要約指標 (例: リスク比、平均差) を提示すること。	
結果の統合 (Synthesis of results)	14	データの取り扱い方法、そして実施されていれば各メタアナリシスにおける一貫性 (例: I ²) の指標も含め、研究結果の統合方法について説明すること。	

研究全般に関する risk of bias (Risk of bias across studies)	15	累積エビデンスに影響するかもしれないあらゆる risk of bias の評価（例：出版バイアス、研究内での選択的報告）について明示すること。	
追加的な分析 (Additional analyses)	16	追加的な分析（例：感度分析またはサブグループ解析、メタ回帰分析）が実施されていれば、その方法を説明し、そのうちのいずれが事前に規定されていたのかを示すこと。	
結果 (Results)			
研究の選択 (Study selection)	17	スクリーニングされた研究、適格性が評価された研究、レビューに加えられた研究の件数を示し、各段階での除外の理由について、理想的にはフローチャートを用いて述べること。	
研究の特性 (Study characteristics)	18	各研究について、データ抽出が行われる手がかりとなった特性（例：研究の規模、PICOS、追跡期間）を示し、引用を提示すること。	
研究内の risk of bias (Risk of bias within studies)	19	各研究の risk of bias に関するデータ、そして入手可能であれば、アウトカムレベルのあらゆる評価を提示すること（項目 12 参照）。	
個々の研究の結果 (Results of individual studies)	20	検討対象となったすべてのアウトカム（利益や害）について、研究別に(a)各介入群に関する簡単な要約データ、(b)効果推定値と信頼区間を、できればフォレストプロットを付けて提示すること。	
結果の統合 (Synthesis of results)	21	実施された各メタアナリシスの結果を信頼区間や一貫性の指標を含めて提示すること。	
研究全般に関する risk of bias (Risk of bias across studies)	22	研究全般に関するあらゆる risk of bias 評価の結果を提示すること（項目 15 参照）。	
追加的な分析 (Additional analysis)	23	追加的な分析〔例：感度分析またはサブグループ解析、メタ回帰分析（項目 16 参照）〕が実施されていれば、その結果を示すこと。	
考察 (Discussion)			
エビデンスの要約 (Summary of evidence)	24	各主要アウトカムに関して、エビデンスの強さを含め、主な結果について要約すること。またそれらが主要な集団（例：医療提供者、利用者、政策決定者）とどう関係しているか検討すること。	
限界 (Limitations)	25	研究レベルおよびアウトカムレベルにおける限界（例：risk of bias）、さらにはレビューレベルにおける限界（例：特定された研究が完全に検索されていない、報告バイアス）について議論すること。	
結論 (Conclusions)	26	結果の一般的解釈を他のエビデンスと関連付けて提示し、今後の研究への影響を示すこと。	
資金 (Funding)			
資金 (Funding)	27	システムティック・レビューの資金提供者、ならびにその他の支援（例：データの提供）、そしてシステムティック・レビューにおける資金提供者の役割について説明すること。	

附表 H-3 QUOROM チェックリストとPRISMA チェックリストとの実質的な特異的变化

セクション・トピック	項目	QUOROM	PRISMA	コメント
抄録(Abstract)		✓	✓	QUOROM ならびに PRISMA は著者に対し、抄録の報告を求めている。しかし、PRISMA は書式については具体的に示していない。
はじめに (Introduction)	目的 (Objective)		✓	この新項目(4)は、レビューにおいて、PICO 報告システム（システムティック・レビューの参加者、介入、比較対照、アウトカムについて説明するシステム）、さらに研究デザインのタイプの特定を加えたもの(PICOS)を用いて検討する明確な疑問について取り上げたものである。この項目はチェックリストの項目 6,11,18 に関連する。
方法 (Methods)	研究計画書 (protocol)		✓	この新項目(5)は著者に対し、レビューにおける研究計画書の有無、そして研究計画書がある場合にはそのアクセス方法を報告するよう要求している。
	検索 (Search)	✓	✓	検索の報告に関する項目は、QUOROM、PRISMA の両チェックリストに存在するが、PRISMA は著者に対し、少なくとも 1 つの電子検索式について詳細な説明を提供するよう要求している（項目 8）。このような情報がなければ、検索の再現は不可能である。
	組み込まれた研究の risk of bias 評価	✓	✓	QUOROM の「質評価」から改名した。この項目(12)は、「結果」セクションにおける本情報の報告（項目 19）に関連する。「アウトカムレベル」の評価、という新たな概念が導入されている。
	研究全般に 関する risk of bias 評価		✓	この新項目(15)は著者に対し、組み込まれた研究内における結果の選択的な報告など、レビューにおけるあらゆる risk of bias 評価について説明するよう要求している。この項目は、「結果」セクションにおける本情報の報告（項目 22）に関連する。
考察 (Discussion)		✓	✓	QUOROM、PRISMA の両チェックリストにおいて考察のセクションが取り上げられているが、PRISMA では考察のために 3 項目(24～26)を費やしている。PRISMA では主な限界のタイプが明確に提示され、それについて検討することが要求されている。
資金 (Funding)			✓	この新項目(27)は著者に対し、システムティック・レビューのあらゆる資金提供者に関する情報を提供するよう要求している。

平成 24年度厚生労働科学研究費補助金
地域医療基盤開発推進研究事業

システムティックレビューを活用した診療ガイドラインの作成と
臨床現場における EBM 普及促進に向けた基盤整備
平成 24年度 総括・分担研究報告書

発行 平成 25(2013)年 3月

発行者 【システムティックレビューを活用した診療ガイドラインの作成と
臨床現場における EBM 普及促進に向けた基盤整備】研究班

班長 中山 健夫

〒606-8501 京都市左京区吉田近衛町

京都大学大学院医学研究科社会健康医学系専攻 健康情報学分野

印刷 株式会社こだま印刷所

〒604-8455 京都市中京区西ノ京藤ノ木町 11-25

TEL:075-841-0052

