

負担が大きい。

一方、尿路結石破碎治療に用いられている出力の約10分の1という弱い出力の衝撃波には血管新生作用があることがいくつかのin vitroの実験や動物実験で示されている。その理由は、血管内皮細胞増殖因子(VEGF、以下VEGF)の発現の亢進と、それに伴う血管新生促進であることが報告され、実際に手術不能の重症虚血性心疾患において低出力の衝撃波を体外から虚血心筋へ照射すると、心筋におけるVEGFの発現の亢進、血管新生の促進が起き、心筋虚血が改善することが示されている。これらの基礎研究の結果を基に、当院において重症狭心症患者を対象に低出力体外衝撃波治療の臨床試験を行い、現在、高度医療として実際に重症狭心症患者に対して加療が行われている。更に末梢動脈疾患により間歇性跛行を訴える患者に対しても、罹患している下肢に衝撃波治療を行う臨床研究が進行しており、歩行能力、生活の質、筋酸素需給の改善が確認された。海外での報告であるが、糖尿病患者の足の皮膚潰瘍に対して衝撃波治療の比較試験を行い、対照群に比べて有意に良好な創傷治癒と再上皮化を認めている。また、膠原病分野においては衝撃波を強皮症の皮膚硬化病変に対して使用し、皮膚の肥厚や硬化に対し効果があったと報告している。

これらをふまえ今回の臨床試験では低出力衝撃波の皮膚、末梢の新生血管の増生を促す作用を利用して、難治性の膠原病における重症レイノーとそれに伴う非炎症性皮膚潰瘍の改善を図る治療法の有用性を検討する。

3. 薬剤や器具の情報

本試験で用いる衝撃波治療装置 Duolith SD-1 は、欧州では難治性潰瘍治療、疼痛治療の医療機器としての認(CE マーキング)を得ている。日本国内では未承認であるが、個別に厚生労働省から輸入許可を得ている。詳細資料は別添とする。(資料 1)

4. 本試験で用いる基準・定義

- ・SLE 診断基準 (1997 年アメリカリウマチ協会改訂基準)
- ・強皮症における診断基準・重症度分類・治療指針 2007 年改訂版
- ・混合性結合組織病 (MCTD) 診断基準 (厚生労働省研究班 2004 年度)

5. 患者選択基準

以下の選択基準を全て満たし、かつ以下の除外基準のいずれにも該当しない患者を、本試験の対象患者とする。

5.1. 選択基準

- 1) 同意が可能な患者
- 2) 同意取得時に 20 歳以上の患者
- 3) 強皮症、混合性結合組織病、全身性エリテマトーデス患者で、2012 年 9 月以降に新規に皮膚に潰瘍が出現した患者

5.2. 除外基準

- 1) 同意を得られない患者
- 2) 重篤な心機能障害、呼吸機能障害を合併している患者
- 3) 衝撃波照射部位に化膿性疾患を合併している患者
- 4) 妊娠中、授乳中、本試験の衝撃波照射治療期間中に妊娠を希望する患者
- 5) 他の臨床試験に参加中の患者
- 6) 担当医師が本試験の対象として、好ましくないと判断した患者

6. 登録・割り付け

6.1. 登録期間

登録期間は2013年1月から同年6月までとする。

6.2. 登録手順

同意説明文書による同意を取得後、選択基準を満たし除外基準のいずれにも該当しないことを確認し、登録票に必要事項を全て記入の上、登録センターにFAXにて送信する。登録センターにて適格性を確認した後に、登録番号を発行する。治療開始後の登録は許容されない。誤登録や重複登録があった場合には速やかに登録センターに連絡する。

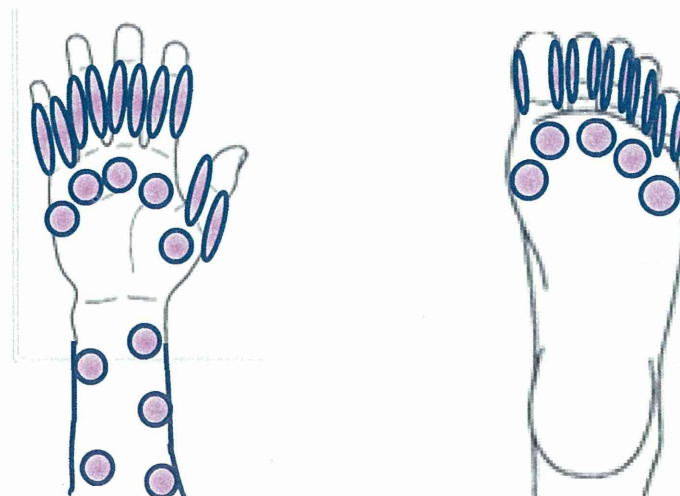
6.3. 割り付け方法

2群以上を設定しない。

7. 治療(投与)計画

7.1. 用法・用量

- 1) 登録後2週間以内に衝撃波治療を開始する。
- 2) 衝撃波治療は通院または入院で行う。
- 3) 体外衝撃波治療装置を用い、両手足の筋に低出力衝撃波を照射する。
 - ①出力：0.05～0.25 mJ/mm²
 - ②照射数と部位：1ヶ所につき100回（最大毎秒4回）、右手・左手各20ヶ所、右足・左足各15ヶ所の計70ヶ所（以下に図示）。所要時間は調整、休憩時間を入れ最大90分間程度。



③毎回、最少出力から開始し、疼痛の有無を観察し可能であれば最大出力まで上げる。

- ④週1回、9週連続で計9回の照射（0～8週：治療期間）を行い、9～20週を観察期間とする。
- 4) 前治療歴は問わない。
 - 5) 合併疾患に対する治療薬は原則的には継続するが、試験期間中に変更してもよい。

7.2. 治療変更基準

延期：前回照射治療後に、合併症の増悪や本試験と直接関連のない外傷や発熱のため、次回照射治療が困難となった場合、前回治療から30日以内であれば、担当医の判断により治療を再開しても良い。

7.3. 併用療法、支持療法

前治療は継続するが、皮膚潰瘍に対する他治療の適否は、本試験とは関連なく通常の日常診療の中で必要と認められた加療を施行する。

7.4. 治療中止基準、完了基準

- 1) 患者から試験参加の辞退や同意撤回の申し出があった場合など、患者の都合で試験の継続が困難になった場合
- 2) 合併症の増悪のために試験治療の継続が困難な場合
- 3) 妊娠が判明した場合
- 4) 試験登録後に適格性を満たしていないことが判明した場合
- 5) 試験全体が中止された場合
- 6) 本試験で使用する衝撃波照射機器の製造中止等、試験機器に不具合が判明した場合
- 7) その他、担当医師が試験の継続が不適当と認めた場合

7.5. 治療終了後の治療

前治療を継続する。

8 有害事象の評価と報告

8.1. 有害事象の評価

有害事象とは試験機器の使用時に生じたすべての好ましくないまたは意図しない疾病または障害並びに徵候(臨床検査値の異常を含む)をいい、当該試験機器との因果関係の有無は問わない。

また、有害事象が下記のいずれかに該当する場合、重篤な有害事象として取り扱う。

- 1) 死亡
- 2) 死亡につながるおそれのあるもの
- 3) 入院又は入院期間の延長が必要とされるもの
- 4) 障害
- 5) 障害につながるおそれのあるもの
- 6) 1)～5)までに掲げる事項に準じて重篤であるもの
- 7) 後世代における先天性の疾病または異常

8.2. 予期される有害事象

- 1) 痛み：ほぼ無痛であるが、必要に応じて鎮静剤・鎮痛剤を投与する。
- 2) 出血、溶血：疑われた場合は試験を中止する。

8.3. 重篤な有害事象の報告と対応

研究代表者は、本試験に関連する重篤な有害事象の発生を知ったときは、直ちにその旨を病

院長に報告する。

8.4. 効果安全性評価委員会の設置

宗像靖彦クリニック院長の宗像靖彦医師、東北大学病院皮膚科の菊地克子医師、東北大学病院腎・高血圧・内分泌科の宮崎真理子医師を委員とする効果安全性評価委員会を設置し、中間および終了時に評価・助言を受け、患者の安全性を確保し、臨床試験の妥当性を高める。

9. 検査項目とスケジュール

9.1 観察・検査項目スケジュール

- 1) 身体所見・問診
- 2) 身長、体重、バイタルサイン等：血圧（座位）、脈拍数、体温、酸素飽和度
- 3) 臨床検査
 - (1) 血液検査（採血量 41 mL）
 - ・血液学的検査
白血球数、赤血球数、ヘモグロビン量、ヘマトクリット値、血小板数、好中球数、好酸球数、好塩基球数、リンパ球数、単球数、APTT、PT、FDP、D-D ダイマー、プロテイン S、LAC、プロテイン C
 - ・生化学的検査
総ビリルビン、直接ビリルビン、ALP、 γ -GTP、AST、ALT、LDH、コリンエステラーゼ、尿素窒素、クレアチニン、総蛋白、アルブミン、A/G 比、ナトリウム、カリウム、クロール、カルシウム、無機リン、中性脂肪、総コレステロール、CK、血糖
 - ・免疫学的検査
抗核抗体、抗 dsDNA 抗体、抗 RNP 抗体、抗 Sm 抗体、抗 SSA 抗体、抗 SSB 抗体、抗 Sc170 抗体、抗カルジオリピン抗体、C1q、抗 β 2GPI 抗体、C3、C4、CH50、クリオグロブリン
 - ・特殊検査
血中 VEGF
 - (2) 尿検査
 - ・一般検査
比重、pH、糖、蛋白、ケトン体、ビリルビン、ウロビリノーゲン
 - ・妊娠検査
- 4) 潰瘍の評価：数、大きさ
- 5) 潰瘍の写真
- 6) 主観的疼痛評価(VAS)、機能障害程度評価(HAQ)、QOL 自己評価(EQ-5D)
- 7) 血流の改善度（サーモグラフィ）
- 8) 皮膚硬化の程度（m Rodnan TSS 指数）
- 9) 痛み指数（Pain Vision）
- 10) 胸部レントゲン、12 誘導心電図、呼吸機能検査
- 11) 既往歴等（現病歴、流産歴等も含む）
- 12) 生活歴（喫煙歴・飲酒等を含む）、職歴
- 13) 併用薬服用状況（スクリーニング時以降に併用している薬剤）

検査等スケジュール

	K&C-III-NAS	治療期間										観察期間			中止時
		1 W	2 W	3 W	4 W	5 W	6 W	7 W	8 W	9 W	15 W	20 W			
同意取得		○													
適格性判定		○													
衝撃波照射		○	○	○	○	○	○	○							
診察	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○
既往歴(流産歴含)、生活歴(喫煙歴・飲酒歴)、職歴	○														
バイタルサイン	○	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○	○	○	○	○
臨床検査	○					○				○		○	○	○	○
胸部レントゲン	○										○		○	○	○
12誘導心電図	○										○		○	○	○
呼吸機能検査	○										○		○	○	○
血流の改善度 (サーモグラフィ)	○**										○	○	○	○	○
皮膚硬化の程度 (mRodnan TSS指數)	○**										○	○	○	○	○
痛み指数 (Pain Vision)	○**										○	○	○	○	○
潰瘍の評価	大きさ	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
	数														
潰瘍の写真		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
主観的疼痛評価 (VAS)		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
機能障害程度評価 (HAQ)		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
QOL自己評価 (EQ-5D)		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
有害事象確認		○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○
併用薬服用状況確認	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○

* バイタルサインは衝撃波照射前後で観察する。

** 実施・評価は衝撃波初回照射前までに行う。

撮影・評価は衝撃波照射前に行う。

9.2 治療終了後(追跡期間中)の観察・検査項目

試験治療が何らかの理由（7.4 治療中止基準、完了基準」参照）で中止又は追跡不能となつた場合には、その時期及び理由を調査する。担当医師は、患者の権利を十分に尊重した上で、その理由を確認するための適切な努力を払うものとする。

10. エンドポイント(評価項目)

1) 主要評価項目

観察開始後 20 週時での潰瘍の数、大きさ (5 mm以上、または 5 mm未満)

2) 副次評価項目

- ・観察開始後 20 週時での主観的疼痛評価 (VAS)、機能障害程度評価 (HAQ)、QOL 自己評価 (EQ-5D)、サーモグラフィーによる血流の改善度、Pain Vision による痛み指数、m Rodnan TSS 指数による皮膚硬化の程度。
- ・観察開始後 0～8、9、15 週時での潰瘍の数、大きさ、主観的疼痛評価 (VAS)、機能障害程度評価 (HAQ)、QOL 自己評価 (EQ-5D)。
- ・観察開始後 9、15 週時でのサーモグラフィーによる血流の改善度、Pain Vision による痛み指数および m Rodnan TSS 指数による皮膚硬化の程度。
- ・有害事象発現率

主要評価項目及び副次評価項目について、2012 年 12 月より開始予定の自然歴研究「膠原病性皮膚潰瘍自然歴に関するプロスペクティブ疫学調査」と比較し効果を判定する。

11. データ収集、統計学的事項

東北大学臨床研究推進センターを中心に行う。

12. 倫理的事項

12.1. 患者の保護

本試験はヘルシンキ宣言（2008 年 10 月修正）に基づく倫理的原則を遵守し、医療機器 GCP (2012 年 12 月 28 日改訂) 及び「臨床研究に関する倫理指針」(平成 20 年 7 月 31 日全部改正) を準用して実施する。

12.2. 患者への説明と同意(インフォームド・コンセント)

本試験への登録に先立ち、担当医は、患者が本試験に参加する前に、東北大学病院臨床研究倫理委員会で承認の得られた同意説明文書を用いて、患者本人に十分に説明し、本試験への参加について自由意思による同意を文書により得るものとする。

- ・同意書には説明を行った医師、患者が記名捺印又は署名し、各自日付を記入する (2 部)。医師は、患者が本試験に参加する前に、記名捺印又は署名と日付が記入された同意書 1 部及び説明文書を患者に渡し、同意書をカルテに保管するものとする。
- ・説明文書を改訂する際も、東北大学病院臨床研究倫理委員会の承認を得る。

12.3. プライバシーの保護

登録者の同定や照会は、登録時に発行される登録番号（被験者識別番号など）を用いて行われる。登録患者の氏名、住所、電話番号等の個人データは実施医療機関から登録センターへ知

らされることはない。

12.4. 実施計画書の遵守

本試験に参加する研究者は、患者の安全と人権を損なわない限り、本実施計画書を遵守する。

12.5 東北大学病院臨床研究倫理委員会による承認

本試験実施前及び試験実施予定期間中を通じて、東北大学病院臨床研究倫理委員会において、本試験の実施、継続等について倫理的、科学的及び医学的妥当性の観点から承認を得るものとする。研究代表者は、実施計画書、同意説明文書、症例報告書、効果安全性評価委員会の審議に関する手順書等を東北大学病院臨床研究倫理委員会に提出する。

12.6 新たな情報の報告

本試験に用いる全ての医療機器や薬剤等の有効性、安全性に関する新たな情報を得た場合、研究代表者は担当医師を通じて患者に速やかにその旨を通知し、患者に対する適切な治療及び事後処理を保障する。

12.7 プロトコールの内容変更

実施計画書の内容を変更する場合には、変更に先立ち、「プロトコールの内容変更申請書」を東北大学病院臨床研究倫理委員会に提出し、承認を得る。

13. 費用負担と補償

13.1. 資金源及び財政上の関係

厚生労働科学研究費補助金（難治性疾患等克服研究事業）を資金とする。研究代表者・研究分担者のいずれも、本試験に關係する企業等法人との利益相反や特許申請、その他の利害関係はない。

13.2. 補償・賠償保険への加入

補償のための保険（臨床研究任意保険）を設定する。

13.3 患者への費用負担

衝撃波照射治療の患者の費用負担はない。衝撃波照射治療以外の外来・入院費用は保険診療とする。また、外来受診毎に負担軽減費等を患者に支払う。

14. モニタリングと監査

モニタリングは、株式会社マイクロンのモニタリング担当者が行う。

株式会社 マイクロン

東京都千代田区丸の内3丁目8番1号

TEL 03-6268-0307

FAX 03-6268-0309

モニタリング責任者：臨床開発部 岡崎隆大

15. 試験の終了と早期中止

以下の時、本試験を早期終了する。

- 1) 重篤な有害事象報告又は本試験以外の情報に基づき、試験治療または対照治療の安全性に問題があると判断された場合

- 2) 本試験で使用する衝撃波照射機器の製造中止等、使用機器に不具合が判明した場合
- 3) その他、症例登録の遅れ、プロトコールの逸脱の頻発などの理由により、本試験の完遂が困難と判断された場合

16. 記録の保存

収集したデータについては研究代表者が本試験終了、もしくは中止後5年が経過した日まで保管する。原資料（診療記録等）ならびに試験実施医療機関で保管される書類（実施計画書、同意説明文書等）については、実施医療機関が許可する最長期間保持するものとする。

17. 研究結果の帰属と発表

- ・臨床試験登録

本試験は国立大学附属病院長会議（UMIN）のデータベースへ臨床試験登録する。

- ・成果の帰属

本試験のAuthorship及びデータの二次利用の可否については、研究代表者の判断に基づき決定する。

18. 研究組織

研究代表者 石井 智徳 東北大学病院 血液免疫科

〒980-8574 仙台市青葉区星陵町1-1 TEL 022-717-7165 FAX 022-717-7497

E-mail tishii@med.tohoku.ac.jp

研究事務局 斎藤 真一郎 東北大学病院 血液免疫科

〒980-8574 仙台市青葉区星陵町1-1 TEL 022-717-7165 FAX 022-717-7497

E-mail saitos01@yahoo.co.jp

研究分担者

伊藤 健太 東北大学医学系研究科・循環器先端医療開発学

石澤 賢一 東北大学病院・臨床試験推進センター

藤井 博司 東北大学病院・血液免疫科

19. 文献

1. Serizawa F, Ito K. Extracorporeal shock wave therapy ameliorates walking ability of patients with peripheral artery disease and intermittent claudication. Circ J. 2012;76:1486-93.
2. Ito K. Cardiac shock wave therapy for Ischemic Cardiovascular Disorders. Am J Cardiovasc Drugs. 2011;11:295-302. Review.
3. Serizawa F, Ito K. Extracorporeal shock wave therapy induces therapeutic lymphangiogenesis in a rat model of secondary lymphedema. Eur J Vasc Endovasc Surg. 2011;42:254-60.
4. Ito Y, Ito K. Cardiac shock wave therapy ameliorates left ventricular remodeling after myocardial ischemia-reperfusion injury in pigs *in vivo*. Coron Artery Dis. 2010;21:304-11.
5. Kikuchi Y, Ito K. Double-blind and placebo-controlled study of the effectiveness and safety of extracorporeal cardiac shock wave therapy for severe angina pectoris. Circ J. 2010;74:589-91.

6. Nakajima S, Shimokawa H. Essential role of bone marrow for microvascular endothelial and metabolic functions in mice. *Circ Res*. 111 : 87-96, 2012
7. Takagi Y, Shimokawa H. Clinical implications of provocation tests for coronary artery spasm: safety, arrhythmic complications, and prognostic impact: Multicentre Registry Study of the Japanese Coronary Spasm Association. *Eur Heart J*. 2012, in press.
8. Ohashi J, Shimokawa H. Mechanisms for enhanced endothelium-derived hyperpolarizing factor-mediated responses in microvessels in mice. *Circ J*. 2012;76:1768-79.
9. Kikuchi Y, Shimokawa H. Enhanced Rho-kinase activity in circulating neutrophils of patients with vasospastic angina: a possible biomarker for diagnosis and disease activity assessment. *J Am Coll Cardiol*. 2011;58:1231-7.
10. Ito K, Shimokawa H. Extracorporeal shock wave therapy as a new and non-invasive angiogenic strategy. *Tohoku J Exp Med*. 2009;219:1-9. Review.
11. Tinazzi E, Lunardi C. Effects of shock wave therapy in the skin of patients with progressive systemic sclerosis: a pilot study. *Rheumatol Int*. 2011 May;31(5):651-6. Epub 2010 Jan 12.
12. Biagio Moretti, Vittorio Patella. The management of neuropathic ulcers of the foot in diabetes by shock wave therapy. *BMC Musculoskeletal Disorders* 2009, **10**:54.
13. Miyamichi-Yamamoto S, Fukumoto Y, Sugimura K, Ishii T,. Intensive immunosuppressive therapy improves pulmonary hemodynamics and long-term prognosis in patients with pulmonary arterial hypertension associated with connective tissue disease.
Circ J. 75(11):2668-74. 2011
14. Okuzaki T, Ishii T. GenopalTM: A Novel Hollow Fibre Array for Focused Microarray Analysis.
DNA RESEARCH 17:369-79. 2010
15. Watanabe R, Ishii T. Pregnancy-associated thrombotic thrombocytopenic purpura with anti-centromere antibody-positive Raynaud's Syndrome.
Intern Med.49: 1229-32. 2010
16. Irie E, Ishii T. Severe hypogammaglobulinemia persisting for 6 years after treatment with rituximab combined chemotherapy due to arrest of B lymphocyte differentiation together with alteration of T lymphocyte homeostasis.
Int J Hematol. 91:501-8. 2010
17. Hirabayashi Y, Ishii T.Clinical efficacy of tocilizumab in patients with active rheumatoid arthritis in real clinical practice.
Rheumatol Int. 30:1041-8. 2009
16. Oka Y, Ishii T, Sasaki T, Harigae H. Reversible bone marrow dysplasia in patients with systemic lupus erythematosus.
Intern Med. 47:737-42. 2008

本試験は 2012 年度にプロトコール作成、治験相談の実施などを行い、2013 年度以降に医師主導治験を行うことを目指しており、「医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令 (GCP)」を遵守して行う。

資料 4

患者さんへ

「難治性潰瘍を伴う強皮症、混合性結合組織病、全身性エリテマトーデスに対する低出力体外衝撃波治療法」

臨床試験参加についての説明文書・同意書

0 はじめに（臨床試験について）

臨床研究により新しい治療法を確立することは高度先進医療を実践する医療機関の使命であり、患者さんのご協力により成し遂げることができるものです。今回参加をお願いする臨床研究は「自主臨床試験」と呼ばれるもので、実際の診療に携わる医師が医学的必要性・重要性に鑑みて、立案・計画しておこなうものです。製薬会社などが行う新しい医療機器の安全性・有用性を調べ、厚生労働省の承認を得るための臨床試験、いわゆる治験ではありません。なお、この試験は厚生労働省科学研究費の助成を得て実施します。

この臨床試験については、参加される患者さんが不利益にならないよう、専門の医師などによる病院の倫理委員会で科学的および倫理的立場から厳しく検討され、承認を得ています。試験に参加されるかどうかはあなたの自由意思で決めてください。参加されなくてもあなたが不利益を被ることはありません。

重症のレイノ一症状、皮膚潰瘍に対してこれまで薬物療法を行ってきましたが、十分な改善が見られるまでには至っていません。このような患者さんに対して、私たちは、弱い出力の衝撃波を体外から筋肉に当てることにより重症のレイノ一症状、皮膚潰瘍を治療する新しい治療法を開発しようとしています。

以下に、この試験についてご説明いたします。

1. この試験の目的

この試験の目的は、弱い出力の衝撃波を体外から皮膚を通して筋肉、血管に当てるにより毛細血管の発達・新生を促して血流を改善させ、レイノ一症状を改善させることです。

2. 衝撃波治療とは

体外衝撃波治療は、尿管結石に対する結石破碎治療として 20 年前から広く使われています。東北大学循環器科内科では非常に弱い出力の衝撃波を、狭心症モデル動物の心臓に照射すると、その部位の毛細血管数が増加して、心筋の血流や収縮力が改善することを確認しました。さらに重症狭心症患者さんを対象に臨床試験を行い、有効性・安全性を確認しました。これまで強皮症、混合性結合組織病患者さんの重症レイノ一症状の治療は血管拡張薬や鎮痛剤の投与などに限られていましたが、衝撃波治療を行うことにより、毛細血管の発達が促され血流が改善して潰瘍がなくなる可能性があります。なお、使用機器は、国内では未承認です。

3. この試験の対象

強皮症、混合性結合組織病、全身性エリテマトーデス患者さんで、既存治療にも関わらず指尖などに潰瘍が出現し、治癒しないかたを対象とします。

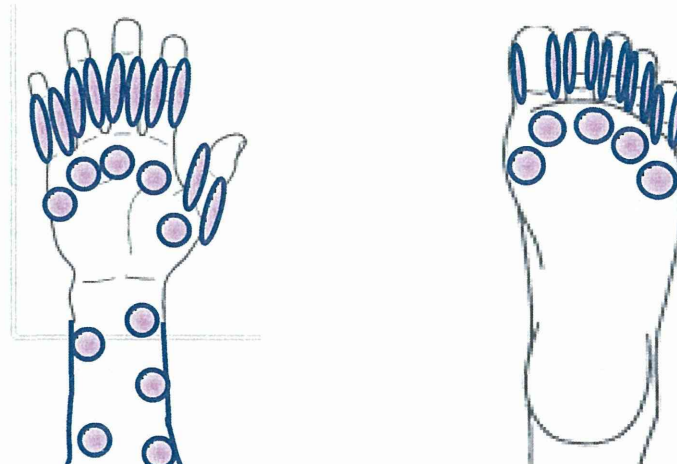
臨床試験をできるだけ安全に行うため、この臨床試験には参加いただく患者さんの条件を設けております。参加に関する主な条件は以下のとおりです。

＜治療に参加いただける患者さん：選択基準＞

- 1) 同意が可能な方
 - 2) 同意取得時に年齢が 20 歳以上の方
 - 3) 強皮症、混合性結合組織病、全身性エリテマトーデスと診断された方で、2012 年 9 月以降に新規に皮膚に潰瘍が出現した方
- <治療に参加いただけない患者さん：除外基準>
- 1) 同意を得られない方
 - 2) 重篤な心機能障害、呼吸機能障害を合併している方
 - 3) 衝撃波照射部位に化膿性疾患を合併している方
 - 4) 妊娠中、授乳中、本試験の衝撃波照射治療期間中に妊娠を希望する方
 - 5) 他の臨床試験に参加中の方
 - 6) 担当医師が本試験の対象として好ましくないと判断した方

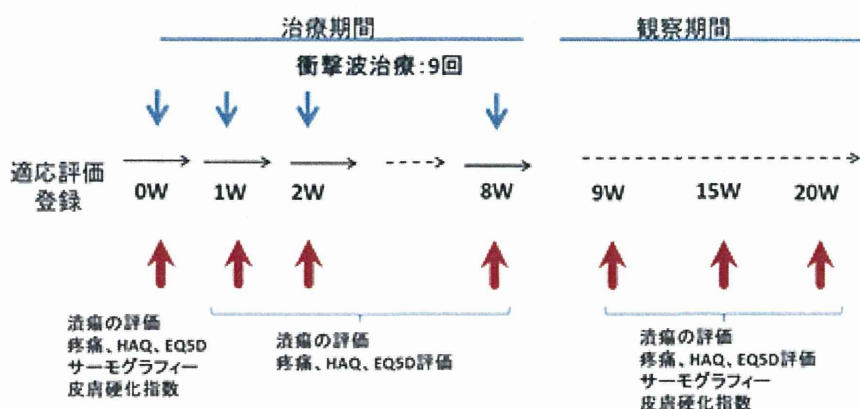
4. この試験の方法

1 回あたり約 90 分の治療を 1 週間ごとに 9 回行います。一回の治療では両手にそれぞれ 20 か所、両足にそれぞれ 15 か所、計 70 か所に照射を行います。



その後、4 週間に 1 回の診察時に経過を観察します。治療には苦痛を伴うような痛みはないので麻酔は不要で、覚醒した状態で行います。必要があれば、治療の途中でトイレに行くこともできます。治療の期間中これまで服用していた薬は継続していただけます。

治療のスケジュール



この試験に参加された場合の予定参加期間は、同意をいただいた後、試験機器照射期間9週間、後観察期間12週間の計21週間となります。また、この試験へは10名の患者さんに参加いただく予定です。

検査等スケジュール

		スケジュール	治療期間								観察期間			中止時		
			-2W	0W	1W	2W	3W	4W	5W	6W	7W	8W	9W	15W	20W	
同意取得	○															
適格性判定	○															
衝撃波照射		○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○				
診察	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○
既往歴(流産歴含)、生活歴(喫煙歴・飲酒含)、職歴	○															
バイタルサイン	○	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○*	○	○	○	○	○
臨床検査	○						○				○		○	○	○	○
胸部レントゲン	○											○		○	○	○
12誘導心電図	○											○		○	○	○
呼吸機能検査	○											○		○	○	○
血流の改善度(サ-モグラフィ)	○**											○	○	○	○	○
皮膚硬化の程度(m Rodnan TSS指數)	○**											○	○	○	○	○
痛み指数(Pain Vision)	○**											○	○	○	○	○
潰瘍の評価 大きさ 数		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
潰瘍の写真		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
主観的疼痛評価(VAS)		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
機能障害程度評価(HAQ)		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
QOL自己評価(EQ-5D)		○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○#	○	○	○	○	○
有害事象確認		○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○
併用薬服用状況確認	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○

* バイタルサインは衝撃波照射前後で観察する。

** 実施・評価は衝撃波初回照射前までに行う。

撮影・評価は衝撃波照射前に行う。

この臨床試験では、下記の検査を行います。

＜衝撃波の照射治療日毎回とその後の観察期間3回、中止時に行う検査等＞

- ・血圧、脈拍数、体温、酸素飽和度

- ・潰瘍の大きさ、数の測定

潰瘍の大きさと数を治療前後で比較するために、潰瘍の大きさ、数を測定します。

- ・潰瘍の写真

潰瘍の様子を治療前後で比較するために、両手足の表・裏と潰瘍部分の写真を撮影します。

- ・主観的疼痛評価（VAS）、機能障害程度評価（HAQ）、QOL自己評価（EQ-5D）

痛みの程度や日常生活について、アンケートに答えていただきます。

＜衝撃波の照射治療開始前に1回とその後の観察期間3回、中止時に行う検査等＞

- ・血流の改善度（サーモグラフィ）

温度を一定にした部屋で皮膚の温度分布を画像化し、身体の血流を確認します。

- ・皮膚硬化の程度（m-Rodnan TSS指數）

皮膚の硬化の程度を数値として評価するために、医師が皮膚をつまみ上げ、皮膚の硬さを確認します。

- ・痛み指数（Pain Vision）

痛みを数値として評価するために、痛みを発生させる機械を使用して痛みを測定します。

＜衝撃波の照射治療開始前に1回と5回目・9回目の治療日、その後の観察期間に

2回、中止時に行う検査等＞

- ・採血、尿検査

＜衝撃波の照射治療開始前に1回とその治療後の観察期間に2回、中止時に行う検査等＞

- ・胸部レントゲン、12誘導心電図、呼吸機能検査

5. この試験への参加により予想される利益と起こるかもしれない不利益

＜予想される利益＞

衝撃波療法で血管新生を図ることによって3つの大きな利益が期待されます。

1) 新しい血管によって血流が改善することが期待されます。

2) 薬剤を使わないので副作用がないと期待されます。

3) 高価な薬剤を減らし経済的負担の軽減が期待されます。

今回の照射治療は9回で終了となります。効果があってもその後の治療は現段階ではできませんが、血管新生が得られた場合は効果が持続すると期待されます。

＜起こるかも知れない不利益＞

傷害を起こさないことが確認されている低出力の衝撃波で治療を行います。

痛み、出血などに対しては早期発見・迅速な対応ができるよう、治療は担当医師が十分に注意しながら行い、万一の場合、迅速に対応します。

6. その他の治療法について

内科的治療として、プロスタグランジン製剤などの血管拡張薬を大量に使用する方法や痛みを軽減させるための強力な鎮痛剤を使う方法があります。また外科的治療法として、神経根ブロックなどで痛みを和らげる方法があります。あなたが、他の治療を受けることを希望される場合には、ご相談ください。

7. 副作用などの健康被害が発生した場合の対応について

この臨床試験は、これまでの報告に基づいて科学的に計画され、慎重に行われます。もし臨床試験の期間中あるいは終了後にあなたに副作用などの健康被害が生じた場合には、医師が適切な診察と治療を行います。

万が一、この試験への参加に起因して重い健康被害（障害1級・2級、死亡）が生じた場合には研究者の加入する保険から補償の給付を受けることができます。ただし、その健康被害がこの試験と関係ない他の原因などで起こった場合や、あなたの健康被害が虚偽の申告によるものであったり、あなたに故意または過失がある場合には、補償されないか、補償が制限される場合があります。

一方、差額ベッド料金の補填、医療手当、休業補償、その後遺障害に対する補償等その他の補償はありません。

8. 新しい情報が得られた場合の対応について

これまでご説明いたしました内容以外に、今後試験への参加、または継続について、あなたの意思に影響を与えるような情報を入手しましたら、担当医師から隨時ご説明し、改めて試験への参加、または継続の意思を確認させていただきます。

9. 試験への参加が中止となる場合について

試験中であっても、以下の場合には試験を中止させていただきます。その場合であっても、あなたにとって不利益になることはなく、他の最善の治療を行います。

- 1) あなたが試験を辞めたいと思われた場合
- 2) 試験中に行われる診察・検査で何らかの異常が認められ、担当医師があなたの健康上試験を継続しないほうがよいと判断した場合
- 3) 今回の試験に参加する条件を満たしていないことが明らかとなった場合
- 4) 女性の患者さんで、衝撃波照射治療期間中に妊娠が判明した場合
- 5) その他の理由から、担当医師が試験の継続が難しいと判断した場合

なお、試験を中止した場合でも、すでに衝撃波照射の治療を受けた場合はあなたの安全性を確保する観点から、必要な検査や追跡検査を受けていただくことがあります。それらの検査についても希望されない場合は、お申し出ください。また、同意を取り消す前に収集された情報や検査データは、効果や副作用を正しく判断するために、使用しますことをご了承ください。

10. この試験に関する倫理面の審査・評価について

この試験は、東北大学病院臨床研究倫理委員会の承認を得た上で行います。また、この試験の経過中は、外部の委員から成る効果安全性評価委員会が、試験の効果や安全性について評価・監視を行います。

11. 個人情報の保護・試験結果の取り扱い

全ての個人情報は保護されます。また、あなたの求めに応じて、本臨床試験の計画に関する資料を、他の被験者への個人情報保護や本試験の独創性の確保に支障のない範囲内で、開示することができます。試験結果は、被験者が特定できない方法で、学会・論文等に発表します。

この試験が適正に行われているかどうかを確認するために、モニタリング担当者や監査担当者等の試験関係者が、あなたの診療に関する記録（カルテや検査データ）をそのまま閲覧することになります。このような場合でも、これらの関係者には守秘義務が課せられていますので、あなたの名前などの個人情報に関わる情報は守られます。

また、個人情報の取扱い、提供先の機関名、提供先における利用目的が妥当であること等について倫理審査委員会で審査した上で、当該臨床試験の結果を他の機関へ提供する可能性があります。また、本臨床試験の結果により特許などが生み出された場合は、その帰属先は東北大学になります。

12. 費用の負担について

衝撃波治療の費用負担はありません。衝撃波治療以外の外来・入院費用は保険診療になります。

臨床試験に参加していただくと検査などが多くなり、通常の診療よりも検査回数が増え、それに伴い交通費が増える場合があります。そこで、このような負担を軽減するため、通院毎に負担軽減費等をお支払いたします。お支払いは、あなたの指定する銀行の口座に、当院から振り込むことになります。なお、このお支払いをお受けになるかどうかは、あなたの自由な意思で決めることができます。

13. 利益相反について

本臨床試験の実施責任医師・分担医師のいずれも、本治療に関する企業等法人との利益相反や特許申請、その他の利害関係はありません。

14. 同意（インフォームドコンセント）をいただくにあたって

上記の内容を理解され、本臨床試験をあなたの自由意思で受けることに同意していただきましたならば、別紙の同意書に署名・捺印をお願い申し上げます。もし本臨床試験へ参加しなくても不利益な対応を受けることはありません。また、本臨床試験期間中、いつでも同意を撤回することができますし、そのことによってその後不利益を被ることは一切ありません。

15. 連絡先および相談の窓口について

あなたが臨床試験について知りたいことや、心配なことがありましたら、遠慮なく担当医師または臨床試験推進センター実施部門にご相談ください。

担当医師の連絡先

責任医師：石井 智徳（血液免疫科、准教授）

担当医師：

連絡先：〒980-8574 仙台市青葉区星陵町1-1

東北大学病院 血液免疫科

電話：平日 022-717-7165 (血液免疫科外来)

夜間 022-717-7567 (血液免疫科病棟：東14階)

相談窓口

東北大学病院臨床試験推進センター実施部門（外来5階）

電話：022-717-7774 (平日 8:30~17:15)

原本：カルテ貼付

臨床試験同意書

東北大学病院長殿

「難治性潰瘍を伴う強皮症、混合性結合組織病、全身性エリテマトーデスに対する低出力体外衝撃波治療法」について、説明者より下記の事項について十分な説明を受け、内容等を十分理解いたしましたので、本試験に参加することに同意します。（□の中に自分でレをつけて下さい）。

- | | | |
|---|---------------------------------------|-------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> 0. はじめに（臨床試験について） | <input type="checkbox"/> 1. この試験の目的 | <input type="checkbox"/> 2. 衝撃波治療とは |
| <input type="checkbox"/> 3. この試験の対象 | <input type="checkbox"/> 4. この試験の方法 | |
| <input type="checkbox"/> 5. この試験への参加により予想される利益と起こるかもしれない不利益 | | |
| <input type="checkbox"/> 6. その他の治療法について | | |
| <input type="checkbox"/> 7. 副作用などの健康被害が発生した場合の対応について | | |
| <input type="checkbox"/> 8. 新しい情報が得られた場合の対応について | | |
| <input type="checkbox"/> 9. 試験への参加が中止となる場合について | | |
| <input type="checkbox"/> 10. この試験に関する倫理面の審査・評価について | | |
| <input type="checkbox"/> 11. 個人情報の保護・試験結果の取り扱い | | |
| <input type="checkbox"/> 12. 費用の負担について | <input type="checkbox"/> 13. 利益相反について | |
| <input type="checkbox"/> 14. 同意（インフォームドコンセント）をいただくにあたって | | |
| <input type="checkbox"/> 15. 連絡先および相談の窓口について | | |

本人氏名

（自署）（印）

住所

記入年月日 西暦 年 月 日

代諾者氏名

（自署）（印）

住所

記入年月日 西暦 年 月 日 (本人との関係)

説明者

所属

記入年月日 西暦 年 月 日

医師名

（自署）（印）

患者用

臨床試験同意書

東北大学病院長殿

「難治性潰瘍を伴う強皮症、混合性結合組織病、全身性エリテマトーデスに対する低出力体外衝撃波治療法」について、説明者より下記の事項について十分な説明を受け、内容等を十分理解いたしましたので、本試験に参加することに同意します。（□の中に自分でレをつけて下さい）。

0. はじめに（臨床試験について） 1. この試験の目的 2. 衝撃波治療とは
 3. この試験の対象 4. この試験の方法
 5. この試験への参加により予想される利益と起こるかもしれない不利益
 6. その他の治療法について
 7. 副作用などの健康被害が発生した場合の対応について
 8. 新しい情報が得られた場合の対応について
 9. 試験への参加が中止となる場合について
 10. この試験に関する倫理面の審査・評価について
 11. 個人情報の保護・試験結果の取り扱い
 12. 費用の負担について 13. 利益相反について
 14. 同意（インフォームドコンセント）をいただくにあたって
 15. 連絡先および相談の窓口について

本人氏名

（自署）（印）

住所

記入年月日 西暦 年 月 日

代諾者氏名

（自署）（印）

住所

記入年月日 西暦 年 月 日 （本人との関係）

説明者

所属 記入年月日 西暦 年 月 日

医師名 （自署）（印）