

厚生労働科学研究費補助金

循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業

大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な  
標準糖尿病診療の構築のための研究

令和3年度 総括・分担研究報告書

研究代表者 植木 浩二郎  
(国立国際医療研究センター)

令和4年(2022)年 3月

## 目 次

### I. 総括研究報告

大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な ----- 1

標準糖尿病診療の構築のための研究

植木浩二郎

### II. 分担研究報告

1. J-DOIT3 ----- 8

植木浩二郎、野田光彦、岩本安彦、、岡崎由紀子、笹子敬洋

2. J-DREAMS ----- 16

植木浩二郎、大杉 満

3. NDBの準備状況 ----- 23

植木浩二郎、大杉 満

III. 研究成果の刊行・発表に関する一覧表 ----- 25

厚生労働科学研究費補助金(循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業)  
総括研究報告書

大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な

標準糖尿病診療の構築のための研究

研究代表者 植木 浩二郎

国立国際医療研究センター

研究要旨

糖尿病の良好な管理により合併症を予防することは、寿命の延長とQOLの維持につながることを期待されるが、合併症予防による医療コスト削減と薬剤費などの医療費のバランスについても検討したうえでの標準治療の策定についての研究は、これまでなされてこなかった。上記を明らかにするためには、まず合併症予防のための有効な治療法を確定し、現在のガイドラインに沿った治療や糖尿病非専門医も含めた一般に普及している治療と比較して、合併症の発症率も含めた様々な臨床情報・医療コスト情報を前向きに追跡できることが望ましい。本研究では過去10年以上に及ぶ最適治療の効果を前向きに評価できるJ-DOIT3のデータを解析し、得られた仮説をより多くの症例の最新の状況を横断的・縦断的に評価できるJ-DREAMSで検証し、更に非専門施設も含めた全国規模の実態を俯瞰できるNDBのデータへと外挿することで、各々の強みを活かしながらより正確な評価ができるものと期待される。

本研究では3年間の間に、J-DREAMS・J-DOIT3に関するデータ収集を継続しつつNDBの解析を進め、糖尿病治療や合併症の実態、並びにその費用対効果を明らかにすることを目指す。

以下に令和3年度の研究で得られた成果を概説する。

【J-DOIT3】

介入期間中のサブ解析として、①血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールの全てにおいて、介入期間中の平均として従来治療群の目標値を達成することで、主要評価項目などの発症が抑制されること、②介入開始後12ヶ月のうちに5%の体重減少を認めた群では、腎症・網膜症の発症が少なかった一方、低血糖や骨折などの増加は見られなかったこと、③強化療法群における低血糖は夏場に多く、夏場に改善するHbA1cと鏡面的であること、④介入期間中に低血糖を起こした症例では網膜症の発症が多かったことが示された。

加えて追跡研究では、当初予定した5年間の研究期間が終了したが、適宜住民票照会も行ないながら生死確認を徹底させ、脱落症例を大きく減らすことができた。また入力データに対するクエリも、参加施設に働きかけて多くを解消させたほか、参加施設から報告されたイベントについて、エンドポイント判定委員会による判定をほぼ完了させ、5年目までのデータを用いた統計解析の準備がほぼ整った。

【J-DREAMS】

新規参加施設も含めて全国69施設83000名以上の登録が有る。糖尿病に併存する疾患の横断観察研究を2016年から各年2020年まで行った。特定の薬剤(GLP-1受容体作動薬)の使用を標識として、細小血管障害だけでなく大血管障害のリスクを多く有する患者を同定することが可能であることが示された。また、24,000人をこす症例から、eGFRの低下と尿アルブミン・尿タンパクの多寡を指標にして、リスク分類することで、血糖コントロールや脂質、血圧などの既存のリスク因子に加えて、慢性腎臓病が大血管障害を併存する危険因子で有ることが示され

た。J-DREAMS は参加施設・登録症例も増加しており、1型糖尿病患者も多く含む糖尿病症例データベースである。検査結果だけでなく、症例の背景情報が豊富に収集されていることから横断解析、縦断解析のいずれにも用いることが出来ることが示された。

**【NDB特別抽出データの整備】**

今後の解析に備え厚労科研・門脇班「今後の糖尿病対策と医療提供体制の整備のための研究」などとデータ・進捗状況につき共有した。さらに厚労科研、ならびに厚労科研・山内班「糖尿病の実態把握と環境整備のための研究」と緊密に連絡を取り、取得済みの 2014 年度度、2015 年度分に加えて令和元年度に、糖尿病に関する特別抽出 NDB データを 2016 年度、2017 年度分を取得した。さらなるデータの取得の準備を進めている。

### 【研究代表者】

植木 浩二郎： 国立国際医療研究センター研究所 糖尿病研究センター センター長

### 【研究分担者】

野田 光彦： 埼玉医科大学 内分泌・糖尿病内科 客員教授

岩本 安彦： 日本糖尿病財団 J-DOIT3 事務局 理事長

大杉 満： 国立国際医療研究センター研究所 糖尿病情報センター センター長

岡崎 由紀子： 東京大学医学部附属病院 糖尿病・代謝内科 客員研究員

笹子 敬洋： 東京大学医学部附属病院 糖尿病・代謝内科 助教

(所属・肩書は令和4年3月31日時点)

## A. 研究目的

糖尿病の良好な管理により合併症を予防することは、寿命の延長と QOL の維持につながる事が期待されるが、合併症予防による医療コスト削減と薬剤費などの医療費のバランスについても検討したうえでの標準治療の策定についての研究は、これまでなされてこなかった。上記を明らかにするためには、まず合併症予防のための有効な治療法を確定し、現在のガイドラインに沿った治療や糖尿病非専門医も含めた一般に普及している治療と比較して、合併症の発症率も含めた様々な臨床情報・医療コスト情報を前向きに追跡できることが望ましいが、そのようなデータベースは海外を含めても存在せず、正確な評価は困難であった。

我々は、厚生労働省の戦略研究の一環として開始となった J-DOIT3 試験において、全国 81 の糖尿病専門施設で 2540 例を 8.5 年間追跡し、ガイドラインより厳格な治療を行なうことによって、心血管イベントを 19%、うち脳血管イベントを 58%、また腎症イベントを 32% 抑制したことを報告し (Lancet Diabetes Endocrinol 5: 951-964, 2017)、また介入終了後の追跡研究を継続中である。すなわち、J-DOIT3 における強化療は、日常臨床下で実現し得る現在最も合併症抑制に有効な治療法と考えられる。一方で、日本糖尿病学会と共に診療録直結型全国糖尿病データベース事業 J-DREAMS を立ち上げ、全国 46 の糖尿病専門施設において、2018 年末時点で約 45,000 例の糖尿病患者の臨床情報をカバーするデータベース

を構築しており (Diabetol Int 8: 375-382, 2017)、これは様々な病態の患者に対して専門医が行ういくつかの類型的治療の合併症抑制に関する効果を評価しうる大規模レジストリである。更に本研究は、現在厚労科研によって実施されている「今後の糖尿病対策と医療提供体制の整備のための研究」と研究者を共通することで緊密な連携を取る体制ができており、同研究では NDB (レセプト情報・特定健診等情報データベース) のデータを用いた全国の糖尿病の診療実態に関する解析に着手している。

過去 10 年以上に及ぶ最適治療の効果を前向きに評価できる J-DOIT3 のデータを解析し、得られた仮説をより多くの症例の最新の状況を横断的・縦断的に評価できる J-DREAMS で検証し、更に非専門施設も含めた全国規模の実態を俯瞰できる NDB のデータへと外挿することで、各々の強みを活かしながらより正確な評価ができるものと期待される。

本研究では 3 年間の間に、J-DREAMS・J-DOIT3 に関するデータ収集を継続しつつ NDB の解析を進め、糖尿病治療や合併症の実態、並びにその費用対効果を明らかにすることを目指す。

## B. 研究方法

### 【J-DOIT3】

厚生労働省の戦略研究の一環として開始となった臨床試験 J-DOIT3 では、全国 81 の糖尿病専門施設で 2540 例を 8.5 年間追跡し、ガイドラインより厳格

な治療を行なうことによって、心血管イベントを 19%、うち脳血管イベントを 58%、また腎症イベントを 32%抑制したことを報告した。すなわち、J-DOIT3 における強化療方は、日常臨床下で実現し得る現在最も合併症抑制に有効な治療法と考えられ、また介入終了後の追跡研究を継続中である。

本研究班においては、介入期間中のデータを用いたサブ解析として、腎症・網膜症の発症抑制に寄与する危険因子や薬剤の同定、厳格な多因子介入が QOL、骨折に与える影響などを明らかにする。

並行して、介入終了後の追跡研究として、2016 年 4 月の開始以降、1 年ごとに調査期間を設けており、そのデータ収集が円滑になされるよう進捗管理、並びに参加施設の環境整備とモニタリングを進める。

#### 【J-DREAMS】

データ入力の時間と労力を減らし、投薬や検査結果などの自動取り込みを行うことで、登録患者数・収集項目・データポイントの増加を容易にし、リアルタイムでの状況把握を行い得るデータベース研究 J-DREAMS である。患者の背景情報や日常臨床の状況は、糖尿病標準診療テンプレートを用いて入力し、ベンダーごとの電子カルテの違いを乗り越えるために SS-MIX2 標準データ格納システムを用いて蓄積され、多目的臨床データ登録システム(MCDRS)を使用してデータ抽出と送信が行われる。

#### 【NDB の整備状況】

NDB の特別抽出データを解析できるように国立国際医療研究センターに解析環境を整備した。なお NDB の特別抽出データの取得、解析環境の整備は、厚生労働省科学研究費補助金研究「今後の糖尿病対策と医療提供体制の整備のための研究」(研究代表・門脇孝・2017～2019 年度)が先行して行ったものであり、当該研究班と連絡を緊密に取った。継続して厚生労働省科学研究費補助金研究「糖尿病の実態把握と環境整備のための研究」(研究代表・山内敏正・2020～2022 年度)とも緊密な連絡体制を構築した。

(倫理面への配慮)

J-DOIT3 は日本糖尿病財団で、J-DREAMS は国立国際医療研究センターで、それぞれ研究倫理審査に付され、承認されている。

### C. 研究結果

#### 【J-DOIT3】

介入期間中のサブ解析として、①血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールの全てにおいて、介入期間中の平均として従来治療群の目標値を達成することで、主要評価項目などの発症が抑制されること、②介入開始後 12 ヶ月のうちに 5%の体重減少を認めた群では、腎症・網膜症の発症が少なかった一方、低血糖や骨折などの増加は見られなかったこと、③強化療法群における低血糖は夏場に多く、夏場に改善する HbA1c と鏡面的であること、④介入期間中に低血糖を起こした症例では網膜症の発症が多かったことが示された。

加えて追跡研究では、当初予定した 5 年間の研究期間が終了したが、適宜住民票照会も行ないながら生死確認を徹底させ、脱落症例を大きく減らすことができた。また入力データに対するクエリも、参加施設に働きかけて多くを解消させたほか、参加施設から報告されたイベントについて、エンドポイント判定委員会による判定をほぼ完了させ、5 年目までのデータを用いた統計解析の準備がほぼ整った。

#### 【J-DREAMS】

2022 年 3 月末で、大学医学部附属病院や地域中核病院を中心に 69 施設、83,000 人以上の登録がある糖尿病データベースである。

本分担研究では、J-DOIT3 の本研究・追跡研究の解析結果や、NDB などとの複数の臨床研究結果、糖尿病データベースとの突合を行うために、多角的に症例データが解析可能であるかを検証した。

糖尿病に併存する疾患の横断観察研究を 2016 年から各年 2020 年まで行った。特定の薬剤(GLP-1 受容体作動薬)の使用を標識として、細小血管障害だけでなく大血管障害のリスクを多く有する患者を同定することが

可能であることが示された。また、24,000 人をこす症例から、eGFR の低下と尿アルブミン・尿タンパクの多寡を指標にして、リスク分類することで、血糖コントロールや脂質、血圧などの既存のリスク因子に加えて、慢性腎臓病が大血管障害を併存する危険因子で有ることが示された。J-DREAMS は参加施設・登録症例も増加しており、1 型糖尿病患者も多く含む糖尿病症例データベースである。検査結果だけでなく、症例の背景情報が豊富に収集されていることから横断解析、縦断解析のいずれにも用いることが出来ることが示された。

#### 【NDB の整備状況】

厚労科研・門脇班と緊密に連絡を取り、取得済みの 2014 年度度、2015 年度分に加えて令和元年度に、糖尿病に関する特別抽出 NDB データを 2016 年度、2017 年度分を取得した。

### D. 考察

#### 【J-DOIT3】

今回これに加え、HbA1c、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールの 4 つの危険因子について、平均として従来治療群の目標を達成することで、死亡も含めた各イベントが大幅に抑制された一方、強化療法による抑制効果は消失することが明らかとなった。このことから強化療法によるイベント抑制効果は、複数の危険因子を良好にコントロールすることによって、主に説明できるものと考えられた。

一方で脳血管イベントのリスクは、全ての目標達成によって 19%低下したものの有意ではなかったが、強化療法によって引き続き 56%、有意に低下することが示された。先行研究の結果に加え、上記 4 つの危険因子のコントロール以外に、脳卒中の発症に影響を及ぼす要素の存在が想定された。

介入開始後の体重減少については、1 年間に 5%の体重減少を来した群において、その後の腎症、並びに網膜症の発症が抑制されることが示された。一方低血糖については、10 年間に亘る介入期間中に、新たな糖尿病治療薬が複数登場したことも踏まえ、発現頻度が介入開始当初と介入終了時点では異なることが考えられた。低血糖は研究開始 2-3 年後に多いこ

とが明らかとなったが、治療のステップアップによって SU 剤やインスリンの追加・増量がなされた時期に重なるものと考えられた。その後低血糖は減少傾向となったが、事務局から各参加施設へは血糖コントロールと低血糖の回避の両立を図るよう呼び掛けを行なったこと、また低血糖を来しにくい薬剤が使用可能になったことも一因であろう。

さらに、網膜症については低血糖を 1 回でも起こした群でリスクが高い、という結果であった。本邦の先行研究結果とも合致する。今回の結果は、2 型糖尿病に対する厳格な多因子介入、特に厳格な血糖コントロールを進める際に、低血糖の回避にも十分な注意を払うことの重要性が、改めて示されたものと考えられた。

#### 【J-DREAMS】

合併症に関する横断観察研究を 2016 年から実質 5 回繰り替えし実施した。特定の薬剤 (GLP-1RA) の使用を指標に症例を集積すると、細小血管障害、大血管障害ともに併存割合が高く、合併症の再発が懸念される集団を集めることができた。これは、大血管障害の発症・再発の抑制が期待される薬剤が、適切な対象症例に使用されていることを示すとともに、J-DOIT3 及びその延長観察試験の対象者とも近い患者群を同定することが可能であることを示しており、今後さらにデータの比較、さらには実施時期の違いによる使用薬剤の変化や増加、たとえば GLP-1RA だけでなく、SGLT2 阻害薬の使用割合が増えてきていることから、J-DOIT3 試験の結果を外挿する際にも貴重な解析の原資となることが期待される。

腎症に関する解析を引き続き行い、約 24,000 人の症例をもとに、eGFR と尿アルブミン・尿蛋白を用いて分類する CKD の GA 分類で有病者割合が高いことを示した。またこの 2 つの分類軸を用いた KDIGO リスク分類は、簡便でありながらも、大血管障害の併存疾患のオッズを上げ、危険因子で有ることを明らかにした。

現在、これら J-DREAMS のデータを機械学習に供するために構造化を進め、合併症の発症の予測モデル、使用薬剤による血糖コントロールの予測モデルを

構築中である。

#### 【NDB の整備状況】

本研究として NDB 特別抽出データを使用するためには、厚労科研「糖尿病の実態把握と環境整備のための研究」(研究代表者・山内敏正・2020 年～2022 年度予定)と緊密に連絡を取り、かつ NDB の利用申請などを適切に修正・許諾を受けて使用する必要がある。

### E. 結論

#### 【J-DOIT3】

介入期間中のサブ解析から、①血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールの全てにおいて、介入期間中の平均として従来治療群の目標値を達成することで、主要評価項目などの発症が抑制されること、②介入開始後 12 ヶ月のうちに 5%の体重減少を認められた群では、腎症・網膜症の発症が少なかった一方、低血糖や骨折などの増加は見られなかったこと、③強化療法群における低血糖は夏場に多く、夏場に改善する HbA1c と鏡面的であること、④介入期間中に低血糖を起こした症例では網膜症の発症が多かったことが示された。

加えて追跡研究では、当初予定した 5 年間の研究期間が終了したが、適宜住民票照会も行ないながら生死確認を徹底させ、脱落症例を大きく減らすことができた。また入力データに対するクエリも、参加施設に働きかけて多くを解消させたほか、参加施設から報告されたイベントについて、エンドポイント判定委員会による判定をほぼ完了させ、5 年目までのデータを用いた統計解析の準備がほぼ整った。

#### 【J-DREAMS】

合併症に関する横断観察研究の解析結果を提示した。J-DREAMS は参加施設・登録症例も増加しており、1 型糖尿病患者も多く含む糖尿病症例データベースである。検査結果だけでなく、症例の背景情報が豊富に収集されていることから横断解析、縦断解析のいずれにも用いることが出来ることが示された。

今後も J-DREAMS のデータ、さらに J-DOIT3 のデータを機械学習に供し、合併症の予測モデルの構築をすすめる。

#### 【NDB の整備状況】

本研究で NDB 特別抽出データを利用する準備を整えている。

### F. 健康危険情報

なし

### G. 研究発表

#### 1. 論文発表

1. Sasako T, Ueki K, Miyake K, Okazaki Y, Takeuchi Y, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T. Effect of a Multifactorial Intervention on Fracture in Patients With Type 2 Diabetes: Subanalysis of the J-DOIT3 Study. *J Clin Endocrinol Metab* 106(5): e2116–e2128, 2021.
2. Ohsugi M, Eiki J, Iglay K, Tetsuka J, Tokita S, Ueki K. Comorbidities and Complications in Japanese Patients with Type 2 Diabetes Mellitus: Retrospective Analyses of J-DREAMS, an Advanced Electronic Medical Records Database. *Diabetes Research and Clinical Practice* 2021 Aug;178:108845. doi: 10.1016/j.diabres.2021.108845.
3. Bouchi R, Sugiyama T, Goto A, Imai K, Ihana-Sugiyama N, Ohsugi M, Yamauchi T, Kadowaki T, Ueki K. Retrospective nationwide study on the trends in first-line antidiabetic medication for patients with type 2 diabetes in Japan. *J Diabetes Investig.* 2022 Feb;13(2):280–291. doi: 10.1111/jdi.13636. Epub 2021 Aug 17. PMID: 34309213; PMCID: PMC8847136.

#### 2. 学会発表

1. 植木浩二郎、J-DOIT3 の成果を DKD 重症化予防に活かす、第 64 回日本腎臓学会総会、2021/6/20、国内、口頭
2. 植木浩二郎、糖尿病領域における健診・予防医療の重要性、第 62 回日本人間ドック学会学術



大会、2021/9/10、国内、口頭

3. 植木浩二郎、これからの糖尿病診療-インスリン発見から100年から考える-、日本糖尿病学会中国四国地方会第59回総会、2021/10/22、国内、口頭

4. 植木浩二郎、Effect of multifactorial intervention on diabetic complications、The 19th International Symposium on Atherosclerosis、2021/10/26、国内、口頭

5. Mitsuhiro Noda Trends of Diabetes in Japan — a Precious Experience 2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内(富山)、口頭

6. 岡崎 由希子, 他 臨床研究からみる糖尿病・糖尿病合併症のリスクとその管理 ~本邦における最新の知見~J-DOIT3 の成果を実臨床に活かす 2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内(富山)、口頭

7. 笹子敬洋, 他 2型糖尿病における厳格な多因子介入と大血管障害(J-DOIT3) 2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内(富山)、口頭

8. 笹子敬洋, 他 J-DOIT3 試験から考える2型糖尿病の合併症予防 2021年10月第36回日本糖尿病合併症学会・第27回日本糖尿病眼学会総会、国内(大津)、口頭

9. 笹子敬洋, 他 2型糖尿病に合併した骨折リスクの予測因子と治療による影響: J-DOIT3 試験の有害事象データから 2021年10月第23回日本骨粗鬆症学会、国内(神戸)、口頭

10. 大杉満: J-DREAMS からの知見 第56回糖尿病学の進歩(【シンポジウム4】大規模臨床研究からのエビデンス)2022/2/25, 26日、国内(愛媛)、口頭

11. 大杉満: J-DREAMS によるデータ解析 第6回日本糖尿病・生活習慣病ヒューマンデータ学会年次学術集会(シンポジウム「データがひもとく我が国の糖尿病の実態」)2021/12/3, 4、国内(徳島)、口頭

12. 大杉満: PHR アプリ開発の課題・J-DREAMS の経験から 第41回医療情報学連合大会・第22回日本医療情報学会学術大会(共同企画3 生活習慣病 PHR アプリや治療アプリへの期待と相互運用性等の課題)2021/11/18~21、国内(名古屋)、口頭

13. 大杉満: 糖尿病レジストリーJ-DREAMS を用いた糖尿病腎症・糖尿病性腎臓病の検討 第51回日本腎臓学会西部学術大会(シンポジウム5「糖尿病腎臓病の臨床 Up date」)2021/10/15, 16日、国内(福井)、口頭

14. 大杉満: J-DREAMS の現状と展望 第21回日本糖尿病インフォマティクス学会年次学術集会(スポンサーシンポジウム 1.PHR から Big Data まで)2021/8/28、国内(東京)、口頭

15. 大杉満: 診療録直結型全国糖尿病データベース事業(J-DREAMS)の現状と展望 第64回日本糖尿病学会年次学術集会(シンポジウム12 ビッグデータで切り開く糖尿病診療)、2021/5/20~22、国内(富山)、口頭

## H. 知的財産権の出願・登録状況

(予定を含む。)

1. 特許取得

なし

2. 実用新案登録

なし

3. その他

なし

# 厚生労働科学研究費補助金(循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業)

## 分担研究報告書

### 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療

#### の構築のための研究

#### 1. J-DOIT3

研究代表者	植木 浩二郎	国立国際医療研究センター研究所糖尿病研究センター
研究分担者	野田 光彦	埼玉医科大学 内分泌・糖尿病内科
	岩本 安彦	日本糖尿病財団 J-DOIT3事務局
	岡崎 由希子	東京大学医学部附属病院 糖尿病・代謝内科
	笹子 敬洋	東京大学医学部附属病院 糖尿病・代謝内科

(所属は申請時の所属とした)

#### 研究要旨

J-DOIT3 (Japan Diabetes Optimal Treatment study for 3 major risk factors of cardiovascular diseases) は厚生労働省の戦略研究の一環として開始となった臨床試験である。全国81の糖尿病専門施設で2540例を8.5年間追跡した結果、ガイドラインより厳格な多因子介入を行なうことによって、心血管イベントを19%、うち脳血管イベントを58%、また腎症イベントを32%抑制したことを報告した。加えて介入終了後の追跡研究を継続中である。

本分担研究では介入期間中のサブ解析として、①血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールの全てにおいて、介入期間中の平均として従来治療群の目標値を達成することで、主要評価項目などの発症が抑制されること、②介入開始後 12 ヶ月のうちに 5%の体重減少を認めた群では、腎症・網膜症の発症が少なかった一方、低血糖や骨折などの増加は見られなかったこと、③強化療法群における低血糖は夏場に多く、夏場に改善する HbA1c と鏡面的であること、④介入期間中に低血糖を起こした症例では網膜症の発症が多かったことが示された。

加えて追跡研究では、当初予定した 5 年間の研究期間が終了したが、適宜住民票照会も行ないながら生死確認を徹底させ、脱落症例を大きく減らすことができた。また入力データに対するクエリも、参加施設に働きかけて多くを解消させたほか、参加施設から報告されたイベントについて、エンドポイント判定委員会による判定をほぼ完了させ、5 年目までのデータを用いた統計解析の準備がほぼ整った。

このような糖尿病専門施設において臨床試験の形でなされてきた過去 10 年に及ぶ治療が、合併症や有害事象に及ぼす効果を評価することで、最適な 2 型糖尿病治療を考える上で、日常臨床に直結する多くのエビデンスと、本厚労科研で扱う他のデータベースでの検証に値する仮説が得られたものと考えている。

#### A. 研究目的

糖尿病の良好な管理により合併症を予防することは、寿命の延長と QOL の維持につながる事が期待されるが、その医療費とのバランスについても検討したうえでの標準治療の策定についての研究は、これまでな

れてこなかった。これを明らかにするためには、まず合併症予防のための有効な治療法を確定させる必要がある。

糖尿病専門施設における臨床試験においては、糖尿病の各種血管合併症の発現頻度や、その危険因

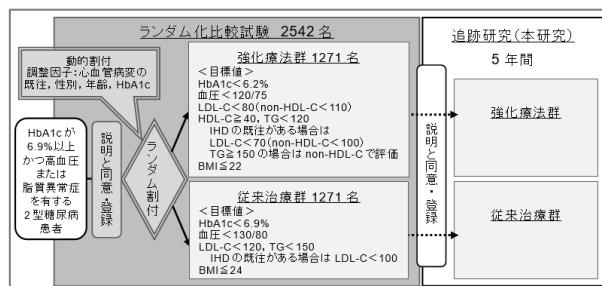
子の治療状況、或いは薬剤の処方状況について、長年に亘るデータの集積がなされており、その詳細を解析することで、新たなエビデンスや、検証すべき仮説を得ることを目指す。

## B. 研究方法

我々はこれまで、厚生労働省の戦略研究の一環として開始となった臨床試験 J-DOIT3 (Japan Diabetes Optimal Treatment study for 3 major risk factors of cardiovascular diseases) を進めてきた。この臨床試験では、全国 81 の糖尿病専門施設で 2540 例を 8.5 年間追跡し、ガイドラインより厳格な治療を行なうことにより、心血管イベントを 19%、うち脳血管イベントを 58%、また腎症イベントを 32% 抑制したことを報告した (Lancet Diabetes Endocrinol 5: 951-964, 2017)。すなわち、J-DOIT3 における強化療法は、日常臨床下で実現し得る現在最も合併症抑制に有効な治療法と考えられ、また介入終了後の追跡研究を継続中である。

本研究班においては、介入期間中のデータを用いたサブ解析を、研究協力者である生物統計家 (中央大学・大橋靖雄) と共に進める。具体的には、脳卒中・腎症・網膜症の発症抑制に寄与する危険因子や薬剤の同定、糖尿病治療薬と低血糖の関連や低血糖が合併症発症の及ぼす影響の解析、厳格な多因子介入が QOL、認知機能、骨折などの有害事象に与える影響などを明らかにする予定であり、特に腎症、網膜症、QOL、骨折についての解析を先行させる方針とした。

並行して、介入終了後の追跡研究として、2016 年 4 月の開始以降、1 年ごとに調査期間を設けており、2019 年 4-6 月に 3 年目調査、2020 年 1-6 月に 4 年目調査、2021 年 1-6 月に 5 年目調査を行なう。これらのデータ収集が円滑になされるよう進捗管理、並びに参加施設の環境整備とモニタリングを進める。



(倫理的配慮)

本 J-DOIT3 研究については、財団法人日本糖尿病財団が設置する中央倫理委員会にて承認を受けている。

## C. 研究結果

### 【1. J-DOIT3 介入研究のサブ解析】

2 年目までに予定した腎症・骨折のサブ解析については論文文化まで完了し、後者については 2021 年 5 月号の J Clin Endocrinol Metab に掲載された。脳卒中・網膜症・QOL・認知機能の解析についてもほぼ完了しており、論文投稿の準備中である。加えてそれ以外のテーマについて解析を進めた。

#### (1) 介入期間中の強化療法が追跡期間中の各種イベントの発症率に及ぼす影響の解析

これまでの腎症・網膜症・脳卒中に関するサブ解析を進める過程で、各種イベントの発症に関わる因子を同定するには、治療期間中の HbA1c、血圧、脂質のコントロール状況を正確に把握し、それを反映させることの必要性が示唆された。そのための手法として updated mean、すなわち介入期間中のその時点までの各危険因子の平均値を説明変数に組み込んだ Cox 回帰分析が、手のかかる統計学的手法を要するものの、治療介入の効果をより反映できる可能性が考えられた。

血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールがそれぞれどのイベントにどの程度の影響を及ぼすかについては、各危険因子を連続量、並びにカテゴリー化して扱った解析を、2 年目までに概ね完了した。

3 年目は各危険因子の目標達成状況に注目した解析を加えて行なった。まず 4 つの危険因子全ての updated mean が従来治療群の目標値を達成した症

例の割合を算出した。主解析における観察期間は中央値 8.5 年であったが、これに対応する 8-9 年目の時点において 4 つとも目標を達成した割合は、強化療法群で 44.3%、従来治療群で 13.3%であった。全ての目標を達成することが各イベントに及ぼす影響について Cox 回帰分析を行なったところ、主要評価項目のリスクは 51%、死亡のリスクは 50%、冠動脈イベントのリスクは 64%、それぞれ大幅かつ有意に抑制された。一方でこのような目標達成状況を説明変数に加えることで、強化療法によるイベントの有意な抑制効果は消失した。

なお、4 つの危険因子全ての updated mean が強化療法群の目標値を達成した症例は、8-9 年目の時点において強化療法群で 3.0%、従来治療群で 0.2%と非常に少なかった。症例数が少なく信頼区間が広いため、各イベントに対する有意な抑制効果は認められなかったが、厳格な目標達成症例においては、冠動脈イベントの発症が 1 例も見られなかった。

これらの解析に加えて、本研究では生活習慣介入にも注力したことを踏まえ、介入開始後の体重減少が血管合併症の発症に影響を及ぼしたことも考えられた。介入開始 6,12,18,24 ヶ月後までに 3%ないし 5%の体重減少が得られた症例と、そうでなかった症例を、年齢、性別、登録時 BMI、登録時 HbA1c がマッチするように抽出し、その後の合併症の発症割合を解析した。

その結果、12 ヶ月後までに 5%の体重減少を認めた群では、そうでない群に比べ、腎症を発症した症例の割合が 34%、網膜症を発症した症例の割合が 25%、それぞれ有意に低下していた。大血管症を発症した症例の割合も 23%低下していたが、これは統計学的に有意ではなかった。有害事象についても同様の解析を加えたが、低血糖、浮腫、骨折などにいずれも差は認めなかった。

## (2) 低血糖の発症に影響を及ぼした治療・危険因子の同定

低血糖はアクティブサーベイランスの対象として、介入期間中は受診ごとに主治医が、低血糖の有無につい

て能動的に確認をし、あれば有害事象として報告すること、と定められていた。重篤な低血糖は両群共にごく低率であったが、全ての低血糖は強化療法群において有意に多く、その実態を明らかにする必要があるものと考えられた。

当初予定していた低血糖の高リスク者の特徴と、薬剤による影響については、既に 2 年目までの解析で明らかにした。すなわち強化療法群、罹病期間 10 年以上、並びに登録時の HbA1c が低いほど、低血糖のリスクは上昇した。これらとは独立に、SU 剤とインスリンが、用量依存的に低血糖のリスクと相関した一方、メトホルミン、ピオグリタゾン、並びに DPP-4 阻害薬の投与は、低血糖のリスクに影響を及ぼさなかった、という結果であった。

このうち SU 剤は 2006 年から 2009 年の介入研究への登録時点から幅広く使われていた一方で、メトホルミン・ピオグリタゾンといったインスリン抵抗性改善薬の処方方は介入開始後に増加し、DPP-4 阻害薬が用いられたのは 2011 年以降である。すなわち介入期間の中でも時期によって糖尿病治療に主に使われる薬剤が異なっていたことから、低血糖の発現頻度も時期によって異なる可能性が考えられ、そこで 2006 年以降 3 ヶ月ごとに区切って経時的な解析を行なった。

その結果、低血糖は特に強化療法群において、研究開始後 2-3 年間に多かったものの、それ以降は減少傾向となった。なお従来治療群における低血糖の発現頻度は、全般に強化療法群より低く抑えられていた。

加えて、日本人における季節変動として、HbA1c の季節変動が報告されているため、低血糖においても季節変動を解析した。その結果、3 ヶ月ごとに区切って求めた低血糖の頻度は、夏場(6-8 月)に多く、冬場(12-2 月)に少ない、という季節変動を示すことが観察され、これは特に強化療法群で顕著であった。日本人において HbA1c の季節変動も報告されているため、これを解析したところ、本研究においても HbA1c は夏場に低下する一方、冬場に上昇する傾向が認められた。

更に低血糖は一部の心血管イベントを増加させるも

のと考えられているため、低血糖とイベント発症の関連についても解析を加えた。介入期間中に1回でも低血糖を起こした症例と、1回も起こさなかった症例に分けて、各イベントの累積発症率を求めたところ、主要評価項目、死亡、冠動脈イベント、脳血管イベント、並びに腎症イベントについては、低血糖によるリスクの上昇は明らかでなかった。しかしながら網膜症イベントに関しては、低血糖を起こした症例でリスクが33%有意に上昇することが示された。これを群別に層別化した解析を加えたところ、従来治療群においては、低血糖を起こした症例でのリスク上昇は25%で有意ではなかったが、強化療法群においては54%の有意なリスク上昇が認められる、という結果であった。

## 【2. J-DOIT3 追跡研究の進捗管理】

J-DOIT3 追跡研究は2016年4月から開始となり、全国75の糖尿病専門施設で、介入期間中の死亡・脱落などを除き、同意の得られた1730例が登録された。2021年度末時点でちょうど5年が経過したが、予定通り進捗管理などを進め、現時点ではつつがなくデータ収集がなされている。

本研究助成3年目開始時は5年目の調査期間(令和3年1月1日から令和3年6月30日までの半年間)に入っており、引き続き5年目の定期調査を継続し、危険因子の治療状況や投薬内容、及び各評価項目に該当するイベントの有無などについて、EDC上で各参加施設から情報を収集した。また各症例における調査実施の有無の確認、調査項目の入力の促進、並びに入力されたデータのクリーニングを進めた。

加えて当初の方針通り、この5年目の定期調査までのデータを用いて解析を行なうために、データの固定を進めた。具体的には各施設に対して、できる限りの臨床情報を収集するように依頼をすると共に、未入力・入力中の項目について、それを完了するように働きかけを行なった。

介入研究においても、死亡は主要評価項目(心筋梗塞・脳卒中・血行再建術・死亡)に含まれていた

が、追跡研究においてはこれに加えて、副次評価項目の1つとして全死亡を独立して扱っており、参加症例の生死を正確に把握することは非常に重要である。一方で追跡研究の中止には至っていないものの、転院や通院中断などに伴い連絡がとれず、生死不明の状態となる症例も一定数存在するため、改めて受診履歴の確認や電話連絡などによる生死の確認を、事務局より各施設に対して依頼した。

具体的には、5年間の追跡期間が終了した令和3年6月末から遡って直近1年間の生死が不明な症例は79例であったが、うち30例については、各施設からの電話連絡や診療録の再確認、或いは転院先からの情報提供により、生死を確認することができた。

それ以外の症例について、予め研究実施計画書に定められている通り、各施設に対して個別に住民票照会を依頼した。この際、必要な書類のリストアップと作成は主に事務局側で行なった一方、自治体への提出と結果の確認は施設側で行なった。その結果、37例において生死の確認をとることができた。このように1例1例の丹念な追跡により、中止以外での脱落を大幅に減らせたものと考えている。

加えて入力データに対しては種々の確認を行なう必要があり、そのためのクエリをデータセンターより発行するが、一部の施設においてはそれに対する回答が滞っていることが課題であった。そこで事務局ではクエリの残存状況を全施設に対して周知し、個別に回答の依頼を行なった。特に主要・副次評価項目のイベント関連では、冠動脈イベント156件、脳血管イベント49件、下肢血管イベント30件、腎症イベント1277件、網膜症イベント380件が報告されており、こちらについて重点的にクエリの解消とデータの固定を進め、令和4年3月開催のエンドポイント判定委員会(大血管、腎症、網膜症)において判定を受けた。これ以外に死亡については79件が報告されている。

この他、1年ごとの定期調査についても、1-4年目については99%以上の症例でデータが固定できており、5年目の定期調査についても98%以上まで固定が進んでいる。ただ引き続き回答が得られていないクエリが一

定数存在しており、できるだけこれを解消し、全データの固定を目指す方針である。更に 6 年目以降(追跡 2 期)のデータを収集するため、症例報告書(CRF)を修正すると共に、それに沿った EDC(Electronic Data Capture)システム)の改修を進めている。追跡 2 期では、施設側のデータ入力の負担も考慮し、より重要なものに焦点を絞って臨床情報を収集する方針である。HbA1c、血圧、脂質といった危険因子、或いは各種イベントについては、追跡 1 期と同様の扱いを継続する。一方薬剤についてはこれまで成分名や投与量についての情報まで詳細に収集していたが、追跡 2 期では分類(クラス)のみを報告する形に変更する。その他、身長や腹囲の測定頻度を減らすのに加え、生活歴のうち喫煙状況は引き続き確認するものの、飲酒については収集項目から外すこととした。

加えて、6 年目以降(追跡 2 期)のデータを収集するため、症例報告書(CRF)を修正すると共に、それに沿った EDC(Electronic Data Capture)システム)の改修を行ない、リリースした。追跡 2 期では、施設側のデータ入力の負担も考慮し、より重要なものに焦点を絞って臨床情報を収集する方針とし、HbA1c、血圧、脂質といった危険因子、或いは各種イベントについては、追跡 1 期と同様の扱いを継続した。一方薬剤については、これまで成分名や投与量についての情報まで詳細に収集していたが、追跡 2 期では分類(クラス)のみを報告する形に変更した。その他、身長や腹囲の測定頻度を減らすのに加え、生活歴のうち喫煙状況は引き続き確認するものの、飲酒については収集項目から外すこととした。

## D. 考察

### 【1. J-DOIT3 介入研究のサブ解析】

J-DOIT3 における強化療法が、糖尿病の様々な合併症を抑制することは既に示されてきており、加えてその後のサブ解析により、血糖、血圧、脂質による治療効果は、どの合併症に着目するかによって異なることが明らかとなってきた。

今回これに加え、HbA1c、血圧、LDL-コレステロール、

HDL-コレステロールの 4 つの危険因子について、平均として従来治療群の目標を達成することで、死亡も含めた各イベントが大幅に抑制された一方、強化療法による抑制効果は消失することが明らかとなった。このことから強化療法によるイベント抑制効果は、複数の危険因子を良好にコントロールすることによって、主に説明できるものと考えられた。

一方で脳血管イベントのリスクは、全ての目標達成によって 19%低下したものの有意ではなかったが、強化療法によって引き続き 56%、有意に低下することが示された。本邦における先行研究である JDCS 研究においても、強化療法は危険因子のコントロールとは独立に脳卒中のリスクを低減させることが報告されており、本研究の強化療法群においても、上記 4 つの危険因子のコントロール以外に、脳卒中の発症に影響を及ぼす要素の存在が想定された。

なお強化療法群におけるより厳格な目標値を全て達成することで、各イベントは更に抑制されることも期待されるが、実際に達成した参加者はごく少数であり、今後の課題と考えられた。

介入開始後の体重減少については、1 年間に 5%の体重減少を来した群において、その後の腎症、並びに網膜症の発症が抑制されることが示された。大血管症についても一定の抑制が見られたが、本試験では元々イベント数が少なく、更に症例を抽出して行なう本解析では、検出力が不十分なものと考えられた。海外を中心とした先行研究では、大幅な体重減少が骨密度の低下につながるということが報告されているが、本試験においては骨折の増加は見られなかった。一方低血糖については、10 年間に亘る介入期間中に、新たな糖尿病治療薬が複数登場したことも踏まえ、発現頻度が介入開始当初と介入終了時点では異なることが考えられた。その解析を行なったところ、低血糖は研究開始 2-3 年後に多いことが明らかとなったが、低血糖の頻度が多かった時期は、介入開始後に治療目標の達成のため、治療のステップアップによって SU 剤やインスリンの追加・増量がなされた時期に重なるものと考えられた。一方でその後低血糖は減少傾向となったが、

この理由としては、海外を中心とした先行研究における結果を念頭に、事務局から各参加施設には血糖コントロールと低血糖の回避の両立を図るよう呼び掛けを行なったこと、また DPP-4 阻害薬を含むインクレチン関連薬の登場により、SU 剤やインスリンの投与量も減らすことが可能となったことが寄与した可能性が考えられた。

加えて低血糖の季節変動を解析したところ、夏場に多く冬場に少ないことが分かったが、そのような変化は強化療法群においてよりはっきりしていた。このような低血糖の季節変動は、HbA1c の季節変動とちょうど逆であり、両者は鏡面的に増減するものと考えられた。従来治療群では低血糖の季節変動はそこまで明らかなでなかったことから、このような変動は強化療法群のように、より厳格な血糖コントロールを目指した場合に顕在化しやすい可能性も想定された。

更に先述の通り、研究事務局では介入期間中より、低血糖の回避についても繰り返し呼び掛けを行ってきた。低血糖の有無とイベント発症の関連を解析したところ、主要評価項目など多くのものについては有意な関連がなかったものの、網膜症については低血糖を 1 回でも起こした群でリスクが高い、という結果であった。低血糖により網膜症の増加については、本邦における先行研究からも報告されている。今回の結果は、2 型糖尿病に対する厳格な多因子介入、特に厳格な血糖コントロールを進める際に、低血糖の回避にも十分な注意を払うことの重要性が、改めて示されたものと考えられた。

## 【2. J-DOIT3 追跡研究の進捗管理】

J-DOIT3 の介入研究においては、介入期間が終了してからイベント判定が完了するまで約半年、生死も含めたデータ固定が完了するまで約 9 ヶ月を要した。その後追跡研究に入り、研究期間が長期化し、また受診間隔が延びたことで、これらの作業により時間がかかることも懸念されていた。しかしながら実際には、令和 3 年 6 月に 5 年間の追跡期間が終了した後、ちょうど半年間でイベント判定の大部分を完了されることができ

た。進捗としては順調であり、引き続き全データの固定を目指すと共に、統計解析を進める方針である。各危険因子の治療状況は、介入期間中と比較してどのように推移したか、強化療法群と従来治療群との群間差は保たれているのか、或いは各イベントや有害事象の発現頻度は変化したのか、そして強化療法による合併症抑制効果は維持されたのか、介入期間中には見られなかった効果が顕在化するようなことはなかったのか、といった点について、詳細が明らかになるものと期待しており、加えて論文化へと進めていきたい。

なお先述の通り、死亡については 79 件が報告されているが、介入期間中は 97 件の死亡が報告されていた。介入期間の中央値が 8.5 年間であったことを考えると、死亡の 1 年あたりの件数としては増加しているように見えるが、これは当初予想した通りであり、参加者の高齢化に伴う結果と解釈している。

また探索的評価項目のうち、心不全による入院については 36 件の入力があった。介入期間中に有害事象として報告された心不全は 16 件であり、心不全についても高齢化に伴い、より高頻度に発症するようになっていたものと考えられた。追跡 2 期では更に増加することが想定されるため、研究計画書に定められた範囲で、薬剤については心不全治療薬の観点からも情報を収集することが肝要と考えられた。

## E. 結論

介入期間中のサブ解析から、①血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールの全てにおいて、介入期間中の平均として従来治療群の目標値を達成することで、主要評価項目などの発症が抑制されること、②介入開始後 12 ヶ月のうちに 5%の体重減少を認めた群では、腎症・網膜症の発症が少なかった一方、低血糖や骨折などの増加は見られなかったこと、③強化療法群における低血糖は夏場に多く、夏場に改善する HbA1c と鏡面的であること、④介入期間中に低血糖を起こした症例では網膜症の発症が多かったことが示された。

加えて追跡研究では、当初予定した 5 年間の研究

期間が終了したが、適宜住民票照会も行ないながら生死確認を徹底させ、脱落症例を大きく減らすことができた。また入力データに対するクエリも、参加施設に働きかけて多くを解消させたほか、参加施設から報告されたイベントについて、エンドポイント判定委員会による判定をほぼ完了させ、5年目までのデータを用いた統計解析の準備がほぼ整った。

## F. 研究発表

### 1. 論文発表

1. Sasako T, Ueki K, Miyake K, Okazaki Y, Takeuchi Y, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T. Effect of a Multifactorial Intervention on Fracture in Patients With Type 2 Diabetes: Subanalysis of the J-DOIT3 Study. *J Clin Endocrinol Metab* 106(5): e2116–e2128, 2021.

### 2. 学会発表

1. J-DOIT3の成果をDKD重症化予防に活かす、植木浩二郎、第64回日本腎臓学会総会、2021/6/20、国内、口頭
2. 糖尿病領域における健診・予防医療の重要性、植木浩二郎、第62回日本人間ドック学会学術大会、2021/9/10、国内、口頭
3. これからの糖尿病診療—インスリン発見から100年から考える—、植木浩二郎、日本糖尿病学会中国四国地方会第59回総会、2021/10/22、国内、口頭
4. Effect of multifactorial intervention on diabetic complications、植木浩二郎、The 19th International Symposium on Atherosclerosis、2021/10/26、国内、口頭
5. Mitsuhiro Noda Trends of Diabetes in Japan — a Precious Experience 2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内、口頭
6. 岡崎 由希子、他 臨床研究からみる糖尿病・糖尿病合併症のリスクとその管理 ～本邦にお

ける最新の知見～J-DOIT3の成果を実臨床に活かす  
2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内、口頭

7. 笹子敬洋、他 2型糖尿病における厳格な多因子介入と大血管障害(J-DOIT3) 2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内、口頭

8. 笹子敬洋、他 J-DOIT3試験から考える2型糖尿病の合併症予防 2021年10月第36回日本糖尿病合併症学会・第27回日本糖尿病眼学会総会、国内、口頭

9. 笹子敬洋、他 2型糖尿病に合併した骨折リスクの予測因子と治療による影響：J-DOIT3試験の有害事象データから 2021年10月第23回日本骨粗鬆症学会、国内、口頭

## G. 知的財産権の出願・登録状況

なし

## H. 参考文献

- 1) J-DOIT3介入研究のデザインペーパー：Ueki K, Sasako T, Kato M, Okazaki Y, Okahata S, Katsuyama H, Haraguchi M, Morita A, Ohashi K, Hara K, Morise A, Izumi K, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T, the J-DOIT3 Study Group. Design of and rationale for the Japan Diabetes Optimal Integrated Treatment study for 3 major risk factors of cardiovascular diseases (J-DOIT3): a multicenter, open-label, randomized, parallel-group trial. *BMJ Open Diabetes Res Care* 4(1), e000123, 2016.
- 2) J-DOIT3介入研究の主解析結果：Ueki K, Sasako T, Okazaki Y, Kato M, Okahata S, Katsuyama H, Haraguchi M, Morita A, Ohashi K, Hara K, Morise A, Izumi K, Ishizuka N, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T, the J-DOIT3 Study Group. Effect of an intensified multifactorial intervention on cardiovascular outcomes and mortality in type



2 diabetes (J-DOIT3): an open-label, randomised controlled trial. *Lancet Diabetes Endocrinol* 5(12): 951-964, 2017.

3) J-DOIT3 介入研究の腎症のサブ解析結果: Ueki K, Sasako T, Okazaki Y, Miyake K, Nangaku M, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T, the J-DOIT3 Study Group. Multifactorial intervention has

a significant effect on diabetic kidney disease in patients with type 2 diabetes. *Kidney Int* 99(1): 256-266, 2021.

# 厚生労働科学研究費補助金(循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業)

## 分担研究報告書

### 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療

#### の構築のための研究

#### 1. J-DOIT3

研究代表者	植木 浩二郎	国立国際医療研究センター研究所糖尿病研究センター
研究分担者	野田 光彦	埼玉医科大学 内分泌・糖尿病内科
	岩本 安彦	日本糖尿病財団 J-DOIT3事務局
	岡崎 由希子	東京大学医学部附属病院 糖尿病・代謝内科
	笹子 敬洋	東京大学医学部附属病院 糖尿病・代謝内科

(所属は申請時の所属とした)

#### 研究要旨

J-DOIT3 (Japan Diabetes Optimal Treatment study for 3 major risk factors of cardiovascular diseases) は厚生労働省の戦略研究の一環として開始となった臨床試験である。全国81の糖尿病専門施設で2540例を8.5年間追跡した結果、ガイドラインより厳格な多因子介入を行なうことによって、心血管イベントを19%、うち脳血管イベントを58%、また腎症イベントを32%抑制したことを報告した。加えて介入終了後の追跡研究を継続中である。

本分担研究では介入期間中のサブ解析として、①血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールの全てにおいて、介入期間中の平均として従来治療群の目標値を達成することで、主要評価項目などの発症が抑制されること、②介入開始後 12 ヶ月のうちに 5%の体重減少を認めた群では、腎症・網膜症の発症が少なかった一方、低血糖や骨折などの増加は見られなかったこと、③強化療法群における低血糖は夏場に多く、夏場に改善する HbA1c と鏡面的であること、④介入期間中に低血糖を起こした症例では網膜症の発症が多かったことが示された。

加えて追跡研究では、当初予定した 5 年間の研究期間が終了したが、適宜住民票照会も行ないながら生死確認を徹底させ、脱落症例を大きく減らすことができた。また入力データに対するクエリも、参加施設に働きかけて多くを解消させたほか、参加施設から報告されたイベントについて、エンドポイント判定委員会による判定をほぼ完了させ、5 年目までのデータを用いた統計解析の準備がほぼ整った。

このような糖尿病専門施設において臨床試験の形でなされてきた過去 10 年に及ぶ治療が、合併症や有害事象に及ぼす効果を評価することで、最適な 2 型糖尿病治療を考える上で、日常臨床に直結する多くのエビデンスと、本厚労科研で扱う他のデータベースでの検証に値する仮説が得られたものと考えている。

#### A. 研究目的

糖尿病の良好な管理により合併症を予防することは、寿命の延長と QOL の維持につながる事が期待されるが、その医療費とのバランスについても検討したうえでの標準治療の策定についての研究は、これまでな

れてこなかった。これを明らかにするためには、まず合併症予防のための有効な治療法を確定させる必要がある。

糖尿病専門施設における臨床試験においては、糖尿病の各種血管合併症の発現頻度や、その危険因

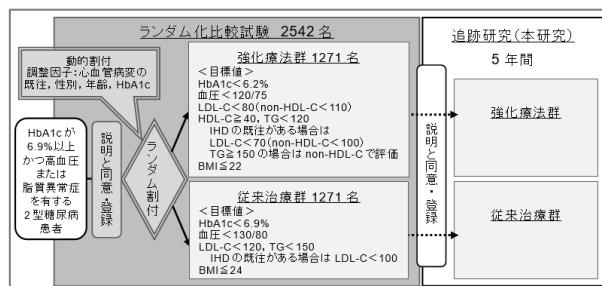
子の治療状況、或いは薬剤の処方状況について、長年に亘るデータの集積がなされており、その詳細を解析することで、新たなエビデンスや、検証すべき仮説を得ることを目指す。

## B. 研究方法

我々はこれまで、厚生労働省の戦略研究の一環として開始となった臨床試験 J-DOIT3 (Japan Diabetes Optimal Treatment study for 3 major risk factors of cardiovascular diseases) を進めてきた。この臨床試験では、全国 81 の糖尿病専門施設で 2540 例を 8.5 年間追跡し、ガイドラインより厳格な治療を行なうことにより、心血管イベントを 19%、うち脳血管イベントを 58%、また腎症イベントを 32% 抑制したことを報告した (Lancet Diabetes Endocrinol 5: 951-964, 2017)。すなわち、J-DOIT3 における強化療法は、日常臨床下で実現し得る現在最も合併症抑制に有効な治療法と考えられ、また介入終了後の追跡研究を継続中である。

本研究班においては、介入期間中のデータを用いたサブ解析を、研究協力者である生物統計家 (中央大学・大橋靖雄) と共に進める。具体的には、脳卒中・腎症・網膜症の発症抑制に寄与する危険因子や薬剤の同定、糖尿病治療薬と低血糖の関連や低血糖が合併症発症の及ぼす影響の解析、厳格な多因子介入が QOL、認知機能、骨折などの有害事象に与える影響などを明らかにする予定であり、特に腎症、網膜症、QOL、骨折についての解析を先行させる方針とした。

並行して、介入終了後の追跡研究として、2016 年 4 月の開始以降、1 年ごとに調査期間を設けており、2019 年 4-6 月に 3 年目調査、2020 年 1-6 月に 4 年目調査、2021 年 1-6 月に 5 年目調査を行なう。これらのデータ収集が円滑になされるよう進捗管理、並びに参加施設の環境整備とモニタリングを進める。



(倫理的配慮)

本 J-DOIT3 研究については、財団法人日本糖尿病財団が設置する中央倫理委員会にて承認を受けている。

## C. 研究結果

### 【1. J-DOIT3 介入研究のサブ解析】

2 年目までに予定した腎症・骨折のサブ解析については論文文化まで完了し、後者については 2021 年 5 月号の J Clin Endocrinol Metab に掲載された。脳卒中・網膜症・QOL・認知機能の解析についてもほぼ完了しており、論文投稿の準備中である。加えてそれ以外のテーマについて解析を進めた。

#### (1) 介入期間中の強化療法が追跡期間中の各種イベントの発症率に及ぼす影響の解析

これまでの腎症・網膜症・脳卒中に関するサブ解析を進める過程で、各種イベントの発症に関わる因子を同定するには、治療期間中の HbA1c、血圧、脂質のコントロール状況を正確に把握し、それを反映させることの必要性が示唆された。そのための手法として updated mean、すなわち介入期間中のその時点までの各危険因子の平均値を説明変数に組み込んだ Cox 回帰分析が、手のかかる統計学的手法を要するものの、治療介入の効果をより反映できる可能性が考えられた。

血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールがそれぞれどのイベントにどの程度の影響を及ぼすかについては、各危険因子を連続量、並びにカテゴリー化して扱った解析を、2 年目までに概ね完了した。

3 年目は各危険因子の目標達成状況に注目した解析を加えて行なった。まず 4 つの危険因子全ての updated mean が従来治療群の目標値を達成した症

例の割合を算出した。主解析における観察期間は中央値 8.5 年であったが、これに対応する 8-9 年目の時点において 4 つとも目標を達成した割合は、強化療法群で 44.3%、従来治療群で 13.3%であった。全ての目標を達成することが各イベントに及ぼす影響について Cox 回帰分析を行なったところ、主要評価項目のリスクは 51%、死亡のリスクは 50%、冠動脈イベントのリスクは 64%、それぞれ大幅かつ有意に抑制された。一方でこのような目標達成状況を説明変数に加えることで、強化療法によるイベントの有意な抑制効果は消失した。

なお、4 つの危険因子全ての updated mean が強化療法群の目標値を達成した症例は、8-9 年目の時点において強化療法群で 3.0%、従来治療群で 0.2%と非常に少なかった。症例数が少なく信頼区間が広いいため、各イベントに対する有意な抑制効果は認められなかったが、厳格な目標達成症例においては、冠動脈イベントの発症が 1 例も見られなかった。

これらの解析に加えて、本研究では生活習慣介入にも注力したことを踏まえ、介入開始後の体重減少が血管合併症の発症に影響を及ぼしたことも考えられた。介入開始 6,12,18,24 ヶ月後までに 3%ないし 5%の体重減少が得られた症例と、そうでなかった症例を、年齢、性別、登録時 BMI、登録時 HbA1c がマッチするように抽出し、その後の合併症の発症割合を解析した。

その結果、12 ヶ月後までに 5%の体重減少を認めた群では、そうでない群に比べ、腎症を発症した症例の割合が 34%、網膜症を発症した症例の割合が 25%、それぞれ有意に低下していた。大血管症を発症した症例の割合も 23%低下していたが、これは統計学的に有意ではなかった。有害事象についても同様の解析を加えたが、低血糖、浮腫、骨折などにいずれも差は認めなかった。

## (2) 低血糖の発症に影響を及ぼした治療・危険因子の同定

低血糖はアクティブサーベイランスの対象として、介入期間中は受診ごとに主治医が、低血糖の有無につい

て能動的に確認をし、あれば有害事象として報告すること、と定められていた。重篤な低血糖は両群共にごく低率であったが、全ての低血糖は強化療法群において有意に多く、その実態を明らかにする必要があるものと考えられた。

当初予定していた低血糖の高リスク者の特徴と、薬剤による影響については、既に 2 年目までの解析で明らかにした。すなわち強化療法群、罹病期間 10 年以上、並びに登録時の HbA1c が低いほど、低血糖のリスクは上昇した。これらとは独立に、SU 剤とインスリンが、用量依存的に低血糖のリスクと相関した一方、メトホルミン、ピオグリタゾン、並びに DPP-4 阻害薬の投与は、低血糖のリスクに影響を及ぼさなかった、という結果であった。

このうち SU 剤は 2006 年から 2009 年の介入研究への登録時点から幅広く使われていた一方で、メトホルミン・ピオグリタゾンといったインスリン抵抗性改善薬の処方方は介入開始後に増加し、DPP-4 阻害薬が用いられたのは 2011 年以降である。すなわち介入期間の中でも時期によって糖尿病治療に主に使われる薬剤が異なっていたことから、低血糖の発現頻度も時期によって異なる可能性が考えられ、そこで 2006 年以降 3 ヶ月ごとに区切って経時的な解析を行なった。

その結果、低血糖は特に強化療法群において、研究開始後 2-3 年間に多かったものの、それ以降は減少傾向となった。なお従来治療群における低血糖の発現頻度は、全般に強化療法群より低く抑えられていた。

加えて、日本人における季節変動として、HbA1c の季節変動が報告されているため、低血糖においても季節変動を解析した。その結果、3 ヶ月ごとに区切って求めた低血糖の頻度は、夏場(6-8 月)に多く、冬場(12-2 月)に少ない、という季節変動を示すことが観察され、これは特に強化療法群で顕著であった。日本人において HbA1c の季節変動も報告されているため、これを解析したところ、本研究においても HbA1c は夏場に低下する一方、冬場に上昇する傾向が認められた。

更に低血糖は一部の心血管イベントを増加させるも

のと考えられているため、低血糖とイベント発症の関連についても解析を加えた。介入期間中に1回でも低血糖を起こした症例と、1回も起こさなかった症例に分けて、各イベントの累積発症率を求めたところ、主要評価項目、死亡、冠動脈イベント、脳血管イベント、並びに腎症イベントについては、低血糖によるリスクの上昇は明らかでなかった。しかしながら網膜症イベントに関しては、低血糖を起こした症例でリスクが33%有意に上昇することが示された。これを群別に層別化した解析を加えたところ、従来治療群においては、低血糖を起こした症例でのリスク上昇は25%で有意ではなかったが、強化療法群においては54%の有意なリスク上昇が認められる、という結果であった。

## 【2. J-DOIT3 追跡研究の進捗管理】

J-DOIT3 追跡研究は2016年4月から開始となり、全国75の糖尿病専門施設で、介入期間中の死亡・脱落などを除き、同意の得られた1730例が登録された。2021年度末時点でちょうど5年が経過したが、予定通り進捗管理などを進め、現時点ではつつがなくデータ収集がなされている。

本研究助成3年目開始時は5年目の調査期間(令和3年1月1日から令和3年6月30日までの半年間)に入っており、引き続き5年目の定期調査を継続し、危険因子の治療状況や投薬内容、及び各評価項目に該当するイベントの有無などについて、EDC上で各参加施設から情報を収集した。また各症例における調査実施の有無の確認、調査項目の入力の促進、並びに入力されたデータのクリーニングを進めた。

加えて当初の方針通り、この5年目の定期調査までのデータを用いて解析を行なうために、データの固定を進めた。具体的には各施設に対して、できる限りの臨床情報を収集するように依頼をすると共に、未入力・入力中の項目について、それを完了するように働きかけを行なった。

介入研究においても、死亡は主要評価項目(心筋梗塞・脳卒中・血行再建術・死亡)に含まれていた

が、追跡研究においてはこれに加えて、副次評価項目の1つとして全死亡を独立して扱っており、参加症例の生死を正確に把握することは非常に重要である。一方で追跡研究の中止には至っていないものの、転院や通院中断などに伴い連絡がとれず、生死不明の状態となる症例も一定数存在するため、改めて受診履歴の確認や電話連絡などによる生死の確認を、事務局より各施設に対して依頼した。

具体的には、5年間の追跡期間が終了した令和3年6月末から遡って直近1年間の生死が不明な症例は79例であったが、うち30例については、各施設からの電話連絡や診療録の再確認、或いは転院先からの情報提供により、生死を確認することができた。

それ以外の症例について、予め研究実施計画書に定められている通り、各施設に対して個別に住民票照会を依頼した。この際、必要な書類のリストアップと作成は主に事務局側で行なった一方、自治体への提出と結果の確認は施設側で行なった。その結果、37例において生死の確認をとることができた。このように1例1例の丹念な追跡により、中止以外での脱落を大幅に減らせたものと考えている。

加えて入力データに対しては種々の確認を行なう必要があり、そのためのクエリをデータセンターより発行するが、一部の施設においてはそれに対する回答が滞っていることが課題であった。そこで事務局ではクエリの残存状況を全施設に対して周知し、個別に回答の依頼を行なった。特に主要・副次評価項目のイベント関連では、冠動脈イベント156件、脳血管イベント49件、下肢血管イベント30件、腎症イベント1277件、網膜症イベント380件が報告されており、こちらについて重点的にクエリの解消とデータの固定を進め、令和4年3月開催のエンドポイント判定委員会(大血管、腎症、網膜症)において判定を受けた。これ以外に死亡については79件が報告されている。

この他、1年ごとの定期調査についても、1-4年目については99%以上の症例でデータが固定できており、5年目の定期調査についても98%以上まで固定が進んでいる。ただ引き続き回答が得られていないクエリが一

定数存在しており、できるだけこれを解消し、全データの固定を目指す方針である。更に 6 年目以降(追跡 2 期)のデータを収集するため、症例報告書(CRF)を修正すると共に、それに沿った EDC(Electronic Data Capture)システム)の改修を進めている。追跡 2 期では、施設側のデータ入力の負担も考慮し、より重要なものに焦点を絞って臨床情報を収集する方針である。HbA1c、血圧、脂質といった危険因子、或いは各種イベントについては、追跡 1 期と同様の扱いを継続する。一方薬剤についてはこれまで成分名や投与量についての情報まで詳細に収集していたが、追跡 2 期では分類(クラス)のみを報告する形に変更する。その他、身長や腹囲の測定頻度を減らすのに加え、生活歴のうち喫煙状況は引き続き確認するものの、飲酒については収集項目から外すこととした。

加えて、6 年目以降(追跡 2 期)のデータを収集するため、症例報告書(CRF)を修正すると共に、それに沿った EDC(Electronic Data Capture)システム)の改修を行ない、リリースした。追跡 2 期では、施設側のデータ入力の負担も考慮し、より重要なものに焦点を絞って臨床情報を収集する方針とし、HbA1c、血圧、脂質といった危険因子、或いは各種イベントについては、追跡 1 期と同様の扱いを継続した。一方薬剤については、これまで成分名や投与量についての情報まで詳細に収集していたが、追跡 2 期では分類(クラス)のみを報告する形に変更した。その他、身長や腹囲の測定頻度を減らすのに加え、生活歴のうち喫煙状況は引き続き確認するものの、飲酒については収集項目から外すこととした。

## D. 考察

### 【1. J-DOIT3 介入研究のサブ解析】

J-DOIT3 における強化療法が、糖尿病の様々な合併症を抑制することは既に示されてきており、加えてその後のサブ解析により、血糖、血圧、脂質による治療効果は、どの合併症に着目するかによって異なることが明らかになってきた。

今回これに加え、HbA1c、血圧、LDL-コレステロール、

HDL-コレステロールの 4 つの危険因子について、平均として従来治療群の目標を達成することで、死亡も含めた各イベントが大幅に抑制された一方、強化療法による抑制効果は消失することが明らかとなった。このことから強化療法によるイベント抑制効果は、複数の危険因子を良好にコントロールすることによって、主に説明できるものと考えられた。

一方で脳血管イベントのリスクは、全ての目標達成によって 19%低下したものの有意ではなかったが、強化療法によって引き続き 56%、有意に低下することが示された。本邦における先行研究である JDCS 研究においても、強化療法は危険因子のコントロールとは独立に脳卒中のリスクを低減させることが報告されており、本研究の強化療法群においても、上記 4 つの危険因子のコントロール以外に、脳卒中の発症に影響を及ぼす要素の存在が想定された。

なお強化療法群におけるより厳格な目標値を全て達成することで、各イベントは更に抑制されることも期待されるが、実際に達成した参加者はごく少数であり、今後の課題と考えられた。

介入開始後の体重減少については、1 年間に 5%の体重減少を来した群において、その後の腎症、並びに網膜症の発症が抑制されることが示された。大血管症についても一定の抑制が見られたが、本試験では元々イベント数が少なく、更に症例を抽出して行なう本解析では、検出力が不十分なものと考えられた。海外を中心とした先行研究では、大幅な体重減少が骨密度の低下につながるということが報告されているが、本試験においては骨折の増加は見られなかった。一方低血糖については、10 年間に亘る介入期間中に、新たな糖尿病治療薬が複数登場したことも踏まえ、発現頻度が介入開始当初と介入終了時点では異なることが考えられた。その解析を行なったところ、低血糖は研究開始 2-3 年後に多いことが明らかとなったが、低血糖の頻度が多かった時期は、介入開始後に治療目標の達成のため、治療のステップアップによって SU 剤やインスリンの追加・増量がなされた時期に重なるものと考えられた。一方でその後低血糖は減少傾向となったが、

この理由としては、海外を中心とした先行研究における結果を念頭に、事務局から各参加施設には血糖コントロールと低血糖の回避の両立を図るよう呼び掛けを行なったこと、また DPP-4 阻害薬を含むインクレチン関連薬の登場により、SU 剤やインスリンの投与量も減らすことが可能となったことが寄与した可能性が考えられた。

加えて低血糖の季節変動を解析したところ、夏場に多く冬場に少ないことが分かったが、そのような変化は強化療法群においてよりはっきりしていた。このような低血糖の季節変動は、HbA1c の季節変動とちょうど逆であり、両者は鏡面的に増減するものと考えられた。従来治療群では低血糖の季節変動はそこまで明らかでなかったことから、このような変動は強化療法群のように、より厳格な血糖コントロールを目指した場合に顕在化しやすい可能性も想定された。

更に先述の通り、研究事務局では介入期間中より、低血糖の回避についても繰り返し呼び掛けを行ってきた。低血糖の有無とイベント発症の関連を解析したところ、主要評価項目など多くのものについては有意な関連がなかったものの、網膜症については低血糖を 1 回でも起こした群でリスクが高い、という結果であった。低血糖により網膜症の増加については、本邦における先行研究からも報告されている。今回の結果は、2 型糖尿病に対する厳格な多因子介入、特に厳格な血糖コントロールを進める際に、低血糖の回避にも十分な注意を払うことの重要性が、改めて示されたものと考えられた。

## 【2. J-DOIT3 追跡研究の進捗管理】

J-DOIT3 の介入研究においては、介入期間が終了してからイベント判定が完了するまで約半年、生死も含めたデータ固定が完了するまで約 9 ヶ月を要した。その後追跡研究に入り、研究期間が長期化し、また受診間隔が延びたことで、これらの作業により時間がかかることも懸念されていた。しかしながら実際には、令和 3 年 6 月に 5 年間の追跡期間が終了した後、ちょうど半年間でイベント判定の大部分を完了されることができ

た。進捗としては順調であり、引き続き全データの固定を目指すと共に、統計解析を進める方針である。各危険因子の治療状況は、介入期間中と比較してどのように推移したか、強化療法群と従来治療群との群間差は保たれているのか、或いは各イベントや有害事象の発現頻度は変化したのか、そして強化療法による合併症抑制効果は維持されたのか、介入期間中には見られなかった効果が顕在化するようなことはなかったのか、といった点について、詳細が明らかになるものと期待しており、加えて論文化へと進めていきたい。

なお先述の通り、死亡については 79 件が報告されているが、介入期間中は 97 件の死亡が報告されていた。介入期間の中央値が 8.5 年間であったことを考えると、死亡の 1 年あたりの件数としては増加しているように見えるが、これは当初予想した通りであり、参加者の高齢化に伴う結果と解釈している。

また探索的評価項目のうち、心不全による入院については 36 件の入力があった。介入期間中に有害事象として報告された心不全は 16 件であり、心不全についても高齢化に伴い、より高頻度に発症するようになっていたものと考えられた。追跡 2 期では更に増加することが想定されるため、研究計画書に定められた範囲で、薬剤については心不全治療薬の観点からも情報を収集することが肝要と考えられた。

## E. 結論

介入期間中のサブ解析から、①血糖、血圧、LDL-コレステロール、HDL-コレステロールの全てにおいて、介入期間中の平均として従来治療群の目標値を達成することで、主要評価項目などの発症が抑制されること、②介入開始後 12 ヶ月のうちに 5%の体重減少を認めた群では、腎症・網膜症の発症が少なかった一方、低血糖や骨折などの増加は見られなかったこと、③強化療法群における低血糖は夏場に多く、夏場に改善する HbA1c と鏡面的であること、④介入期間中に低血糖を起こした症例では網膜症の発症が多かったことが示された。

加えて追跡研究では、当初予定した 5 年間の研究

期間が終了したが、適宜住民票照会も行ないながら生死確認を徹底させ、脱落症例を大きく減らすことができた。また入力データに対するクエリも、参加施設に働きかけて多くを解消させたほか、参加施設から報告されたイベントについて、エンドポイント判定委員会による判定をほぼ完了させ、5年目までのデータを用いた統計解析の準備がほぼ整った。

## F. 研究発表

### 1. 論文発表

1. Sasako T, Ueki K, Miyake K, Okazaki Y, Takeuchi Y, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T. Effect of a Multifactorial Intervention on Fracture in Patients With Type 2 Diabetes: Subanalysis of the J-DOIT3 Study. *J Clin Endocrinol Metab* 106(5): e2116–e2128, 2021.

### 2. 学会発表

1. J-DOIT3の成果をDKD重症化予防に活かす、植木浩二郎、第64回日本腎臓学会総会、2021/6/20、国内、口頭
2. 糖尿病領域における健診・予防医療の重要性、植木浩二郎、第62回日本人間ドック学会学術大会、2021/9/10、国内、口頭
3. これからの糖尿病診療—インスリン発見から100年から考える—、植木浩二郎、日本糖尿病学会中国四国地方会第59回総会、2021/10/22、国内、口頭
4. Effect of multifactorial intervention on diabetic complications、植木浩二郎、The 19th International Symposium on Atherosclerosis、2021/10/26、国内、口頭
5. Mitsuhiro Noda Trends of Diabetes in Japan — a Precious Experience 2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内、口頭
6. 岡崎 由希子、他 臨床研究からみる糖尿病・糖尿病合併症のリスクとその管理 ～本邦にお

ける最新の知見～J-DOIT3の成果を実臨床に活かす  
2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内、口頭

7. 笹子敬洋、他 2型糖尿病における厳格な多因子介入と大血管障害(J-DOIT3) 2021年5月第64回日本糖尿病学会年次学術集会、国内、口頭

8. 笹子敬洋、他 J-DOIT3試験から考える2型糖尿病の合併症予防 2021年10月第36回日本糖尿病合併症学会・第27回日本糖尿病眼学会総会、国内、口頭

9. 笹子敬洋、他 2型糖尿病に合併した骨折リスクの予測因子と治療による影響：J-DOIT3試験の有害事象データから 2021年10月第23回日本骨粗鬆症学会、国内、口頭

## G. 知的財産権の出願・登録状況

なし

## H. 参考文献

- 1) J-DOIT3介入研究のデザインペーパー：Ueki K, Sasako T, Kato M, Okazaki Y, Okahata S, Katsuyama H, Haraguchi M, Morita A, Ohashi K, Hara K, Morise A, Izumi K, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T, the J-DOIT3 Study Group. Design of and rationale for the Japan Diabetes Optimal Integrated Treatment study for 3 major risk factors of cardiovascular diseases (J-DOIT3): a multicenter, open-label, randomized, parallel-group trial. *BMJ Open Diabetes Res Care* 4(1), e000123, 2016.
- 2) J-DOIT3介入研究の主解析結果：Ueki K, Sasako T, Okazaki Y, Kato M, Okahata S, Katsuyama H, Haraguchi M, Morita A, Ohashi K, Hara K, Morise A, Izumi K, Ishizuka N, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T, the J-DOIT3 Study Group. Effect of an intensified multifactorial intervention on cardiovascular outcomes and mortality in type



2 diabetes (J-DOIT3): an open-label, randomised controlled trial. *Lancet Diabetes Endocrinol* 5(12): 951-964, 2017.

3) J-DOIT3 介入研究の腎症のサブ解析結果: Ueki K, Sasako T, Okazaki Y, Miyake K, Nangaku M, Ohashi Y, Noda M, Kadowaki T, the J-DOIT3 Study Group. Multifactorial intervention has

a significant effect on diabetic kidney disease in patients with type 2 diabetes. *Kidney Int* 99(1): 256-266, 2021.

## 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療

### の構築のための研究

## 2. J-DREAMS

研究代表者 植木 浩二郎 国立国際医療研究センター研究所 糖尿病研究センター  
研究分担者 大杉 満 国立国際医療研究センター研究所 糖尿病情報センター

### 研究要旨

2014年から準備・開始された診療録直結型全国糖尿病データベース・J-DREAMSは2022年3月末で、大学医学部附属病院や地域中核病院を中心に69施設、83,000人以上の登録がある糖尿病データベースである。

本分担研究では、J-DOIT3の本研究・追跡研究の解析結果や、NDBなどとの複数の臨床研究結果、糖尿病データベースとの突合を行うために、多角的に症例データが解析可能であるかを検証した。

糖尿病に併存する疾患の横断観察研究を 2016 年から各年 2020 年まで行った。特定の薬剤(GLP-1 受容体作動薬)の使用を標識として、細小血管障害だけでなく大血管障害のリスクを多く有する患者を同定することが可能であることが示された。また、24,000 人をこす症例から、eGFR の低下と尿アルブミン・尿タンパクの多寡を指標にして、リスク分類することで、血糖コントロールや脂質、血圧などの既存のリスク因子に加えて、慢性腎臓病が大血管障害を併存する危険因子で有ることが示された。J-DREAMS は参加施設・登録症例も増加しており、1型糖尿病患者も多く含む糖尿病症例データベースである。検査結果だけでなく、症例の背景情報が豊富に収集されていることから横断解析、縦断解析のいずれにも用いることが出来ることが示された。

これらの解析を行った経験を元に J-DREAMS をさらに拡充し、データ解析を容易たらしめるべく洗練させることにより、複数の臨床研究結果、糖尿病データベースとの突合を行い得ると考える。

### A. 研究目的

糖尿病の治療実態や合併症の状況を定期的に把握することは、現在の診療状況を評価・分析するために必須と考えられる。さらには診療状況や合併症発症の状況把握を経時的・縦断的に行うことで、より問題点の把握が容易になり、改善の求められる点や、さらなる研究が必要な分野が浮かび上がる。つまりは糖尿病診療の実態調査による基礎データを適切にかつ、定期的に取得しておくことは、合併症抑制などアウトカム改善のためによりよい診療指針を決定するために必須である。入力に要する時間や労力の手間、データを収集・分析するなどデータベース研究につきものの障壁を克服する糖尿病診療データベースが求められている。

### B. 研究方法

データ入力の時間と労力を減らし、投薬や検査結果などの自動取り込みを行うことで、登録患者数・収集項目・データポイントの増加を容易にし、リアルタイムでの状況把握を行い得るデータベース研究が企画された。国立国際医療研究センター(NGGM)が日本糖尿病学会と共同でおこなっている、Japan Diabetic comprehensive database project based on an Advanced electronic Medical record System: J-DREAMS である。患者の背景情報や日常臨床の状況は、糖尿病標準診療テンプレートを用いて入力し、バンダーごとの電子カルテの違いを乗り越えるために

SS-MIX2 標準データ格納システムを用いて蓄積され、多目的臨床データ登録システム(MCDRS)を使用してデータ抽出と送信が行われる。

(倫理的配慮)

J-DREAMS 研究に関しては、国立国際医療研究センターで倫理承認を受けている。

## C. 研究結果

### 1) 参加施設、症例登録状況

2021 年 3 月末時点で大学医学部附属病院や地域中核病院を中心 69 施設の参加があり、2016 年初頭のデータ入力開始から 83,000 人を超える症例登録があった。

参加施設に関しては、ホームページで最新の情報を公開している (<http://jdreams.jp/institutions/>)。

### 2) 合併症に関する解析

研究全体として、J-DOIT3 の結果に基づき、J-DREAMS での治療状況や併存疾患のデータを用いて多種類のデータベースを突合させて最近の糖尿病合併症の発症率を推計し、今後の予測を行う計画である。本研究の J-DREAMS 分担では、①合併症に関する横断調査、ならびに②糖尿病性腎症・Diabetic Kidney Disease の実態解析を行った。

#### 2-1) 合併症に関する繰り返し横断観察研究

J-DREAMS の全国データ(2016 年 1 月 1 日～2021 年 6 月 31 日登録分)を用い、日本人 2 型糖尿病患者の調査を行った。

調査項目は以下の通り。

- ・患者背景情報：年齢、性別、喫煙歴、罹病期間、血圧(拡張期、収縮期)、体重/BMI
- ・検査値：HbA1c、脂質(総コレステロール、LDL-C、HDL-C、及びトリグリセリド)、eGFR
- ・併存疾患の有病数毎の患者割合、各疾患の有病割合、2 疾患の合併割合

規定した期間中に登録のあった 68,285 人のうち、年

次推移などを観察できる患者を解析した。

患者数・HbA1c の推移を 2-1) 表 1 に示す。5 年間を通じて、平均年齢は約 65 歳、約 40%が女性、記載のある中での喫煙率は 48%であった。糖尿病の罹病期間は 13 年、平均 HbA1c は 7.3%、収縮期血圧 128mmHg、拡張期血圧 73mmHg、脂質のデータ平均 BMI は約 25.0kg/m<sup>2</sup>と、25 を超えており、推定 GFR の平均は約 70mL/min/1.73m<sup>2</sup> の集団であった。(データ詳細は略する)

2-1) 表 1 2 型糖尿病 患者数・HbA1c 推移

	2016	2017	2018	2019	2020
患者数	24172	22571	27505	29075	27014
HbA1c	7.280	7.269	7.260	7.328	7.398
SD	1.220	1.185	1.160	1.184	1.242

このうち、合併症、なかでも動脈硬化性疾患による大血管合併症をより高率に合併している集団を同定するために GLP-1 受容体作動薬(以下 GLP-1RA)を使用している患者を同定し、その患者背景を年次ごとに記載した。GLP-1 受容体作動薬は日本では 2011 年より使用されているが、海外の臨床試験で、心血管イベントならびにそれに起因する死亡を抑制する結果が発表され、海外の糖尿病治療ガイドラインでも該当症例への使用推奨が上がり、日本でも使用頻度が増えている薬剤である。

2-1) 表 2 に年齢、女性の割合、BMI、糖尿病罹病期間、HbA1c、血圧のデータを示す。背景となる全体集団と比較して、年齢は 2016 年には約 5 歳 GLP-1RA 使用集団で若い、年次が進無に連れその差は消失する。BMI は一貫して GLP-1RA 使用群で高いが、徐々に低下している。

2-1) 表 2 GLP-1 受容体作動薬使用患者の背景 1(年齢、BMI、罹病期間、血圧)

	2016		2017		2018		2019		2020		2021*	
	N	Mean (SD)	N	Mean (SD)	N	Mean (SD)	N	Mean (SD)	N	Mean (SD)	N	Mean (SD)
年齢 (歳)	865	60.2 (13.6)	1,340	62.9 (14.0)	2,100	63.9 (13.8)	2,424	64.8 (13.6)	2,606	65.0 (13.7)	1,621	65.2 (13.8)
女性 n (%)	865	430 (49.7)	1,340	616 (46.0)	2,100	971 (46.2)	2,424	1,094 (45.1)	2,606	1,107 (42.5)	1,621	656 (40.5)
体重 (kg)	680	75.6 (20.0)	957	74.9 (20.4)	1,838	73.6 (18.8)	2,174	72.7 (18.7)	2,429	72.9 (17.8)	1,523	73.2 (18.4)
BMI (kg/m <sup>2</sup> )	650	28.8 (6.3)	930	28.3 (6.3)	1,714	27.9 (6.1)	2,084	27.5 (6.0)	2,297	27.5 (5.7)	1,422	27.4 (5.8)
糖尿病罹病期間 (年)	398	14.8 (9.0)	724	16.6 (9.6)	1,144	16.4 (9.8)	1,213	17.1 (9.9)	1,639	17.4 (9.9)	1,101	18.0 (10.2)
HbA1c (%)	831	7.93 (1.4)	1,313	7.74 (1.3)	1,843	7.74 (1.27)	2,030	7.84 (1.3)	2,293	7.84 (1.2)	1,407	7.77 (1.3)
収縮期血圧 (mmHg)	586	127.3 (14.8)	913	128.6 (15.1)	1,696	128.8 (14.8)	2,017	129.1 (15.2)	2,250	129.5 (14.5)	1,346	130.5 (16.3)
拡張期血圧 (mmHg)	586	72.9 (11.4)	909	73.3 (11.4)	1,693	74.0 (11.2)	2,014	73.4 (11.3)	2,248	73.7 (11.1)	1,343	74.1 (11.8)

\*2021年6月まで

高血圧症、脂質異常症、喫煙・飲酒状況を 2-1) 表3に示す。高血圧症や脂質異常症の合併は 70%を超えているが、本研究費でも報告した全体的な傾向と比して高いわけではない(Ohsumi et al. DRCP 2021)。過去の喫煙を合わせると約 50%となるのも既報と同様である。

2-1) 表 3 GLP-1 受容体作動薬使用患者の背景 2 (高血圧症・脂質異常症、飲酒・喫煙状況)

	2016		2017		2018		2019		2020		2021*	
	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)
高血圧	413	297 (71.9)	843	610 (72.4)	1,225	899 (73.4)	1,357	984 (72.5)	1,493	1,075 (72.0)	964	717 (74.4)
脂質異常症	357	273 (76.5)	779	614 (78.8)	1,172	896 (76.5)	1,313	1,018 (77.5)	1,463	1,116 (76.3)	947	725 (76.6)
喫煙	357	74 (20.7)	759	150 (19.8)	1,111	222 (20.0)	1,220	252 (20.7)	1,363	301 (22.1)	881	194 (22.0)
あり		116 (32.5)		245 (32.3)		315 (28.4)		383 (31.4)		415 (30.5)		270 (30.7)
過去にあり		167 (46.8)		364 (48.0)		574 (51.7)		585 (48.0)		647 (47.5)		417 (47.3)
なし		23 (6.6)		56 (7.6)		79 (7.2)		102 (8.5)		103 (8.1)		66 (7.7)
飲酒頻度	375	12 (3.4)	734	30 (4.1)	1,097	42 (3.8)	1,198	48 (4.0)	1,276	46 (3.6)	856	33 (3.9)
毎日		40 (11.4)		99 (13.5)		125 (11.4)		121 (10.1)		135 (10.6)		100 (11.7)
週に4-6日		33 (9.4)		67 (9.1)		109 (9.9)		123 (10.3)		143 (11.2)		85 (9.9)
週に1-3日		242 (69.1)		482 (65.7)		742 (67.6)		804 (67.1)		849 (66.5)		572 (66.8)
月に1-3日												
数か月に1日/飲まない												

\*2021年6月まで

合併症の併存状況を 2-1)表 4 に示す。糖尿病網膜症の有病割合は 35%以上であり漸増している。eGFR 60 ml/min/1.73m<sup>2</sup> 未満で定義される慢性腎臓病の有病割合も 2016 年には 31%であったのが、年々増加し、2020 年には 43%に認められている。糖尿病性神経障害も 35%以上の者に認めている。これらの有病割合は、J-DREAMS の2型糖尿病患者における有病割合より高い値であった(糖尿病網膜症 23%、慢性腎臓病 35%、糖尿病性神経障害 19%)。

2-1) 表 4 GLP-1 受容体作動薬使用患者の背景 3(細小血管障害合併状況)

	2016		2017		2018		2019		2020		2021*	
	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)
糖尿病網膜症	366	126 (34.4)	835	302 (36.2)	1,248	457 (36.6)	1,380	527 (38.2)	1,536	591 (38.5)	1,001	393 (39.3)
糖尿病性腎症	381	828	1,193	1,360	1,498	954						
1期		153 (40.2)		409 (49.4)		566 (47.4)		625 (46.0)		697 (46.5)		421 (44.1)
2期		74 (19.4)		176 (21.3)		305 (25.6)		383 (25.3)		351 (26.3)		251 (26.3)
3期		48 (12.6)		104 (12.6)		157 (13.2)		186 (13.7)		216 (14.4)		144 (15.1)
4期		23 (6.0)		45 (5.4)		76 (6.4)		102 (7.5)		118 (7.9)		77 (8.1)
5期		3 (0.8)		8 (1.0)		13 (1.1)		18 (1.3)		23 (1.5)		15 (1.6)
不明		80 (20.2)		86 (10.4)		76 (6.4)		74 (5.4)		61 (4.1)		46 (4.8)
CKD G3a以上 (eGFR<60)	865	269 (31.1%)	1340	500 (37.3%)	2100	799 (38.0)	2424	957 (39.5%)	2606	1122 (43.1)		829 (33.1)
糖尿病性神経障害	359	155 (43.2)	765	305 (39.9)	1,111	405 (36.5)	1,250	488 (39.0)	1,328	459 (34.6)	829	274 (33.1)

\*2021年6月まで

次に冠動脈疾患などの大血管障害、悪性腫瘍、認知症の併存割合を 2-1)表 5 に示す。冠動脈疾患もほとんどの観察年次で 20%を超えており、心不全も約 9%に認められる。脳卒中も概して約 10%の患者に見られた。悪性腫瘍は約 15%から 20%で推移しており、

認知症は約 4%とまとめることができる委、悪性腫瘍と認知症を除いては、既報より高い値であり(冠動脈疾患 14%、心不全 5%、脳血管障害 9%)、この薬剤が使用される患者背景に大血管障害を含めての併存疾患が多い、より合併症の既往ないしは将来の発症が懸念される群を同定できていることを示していると考えられる。

2-1) 表 5 併 GLP-1 受容体作動薬使用患者の背景 3(大血管障害・悪性腫瘍・認知症合併状況)

	2016		2017		2018		2019		2020		2021*	
	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)
冠動脈疾患*	313	58 (18.5)	732	165 (22.5)	985	200 (20.3)	1,141	252 (22.1)	1,205	258 (21.4)	777	159 (20.5)
心不全	325	29 (8.9)	743	63 (8.5)	991	77 (7.8)	1,155	102 (8.8)	1,215	112 (9.2)	775	66 (8.5)
脳卒中	323	32 (9.9)	741	78 (10.5)	999	122 (12.2)	1,162	140 (12.1)	1,207	123 (10.2)	780	69 (8.9)
末梢動脈疾患	325	27 (8.3)	740	45 (6.1)	988	54 (5.5)	1,146	69 (6.0)	1,196	78 (6.5)	772	50 (6.5)
悪性腫瘍	328	49 (14.9)	745	141 (18.9)	1,002	189 (18.9)	1,166	211 (18.1)	1,231	249 (20.2)	794	154 (19.4)
認知症	323	6 (1.9)	743	29 (3.9)	1,075	43 (4.0)	1,143	61 (5.3)	1,192	49 (4.1)	770	30 (3.9)

\*冠動脈疾患(無症候性心筋虚血や冠動脈狭窄も含む)

\*2021年6月まで

つぎの 2-1)表 6 に、GLP-1RAと併用されている薬剤、もしくは GLP-1RA 使用開始前に使用されていた薬剤を示す。約 50%の症例でインスリンを使用されていること、ビッグナイド薬を使用している者が4分の3を超えること、SGLT2 阻害薬の使用割合は、2016 年の 27%から急激に上昇し、2020 年には 50%を超えている。

2-1) 表 6 GLP-1 受容体作動薬使用患者の背景 3(併用薬もしくは GLP-1RA 開始前の糖尿病治療薬)

	2016		2017		2018		2019		2020		2021*	
	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)	N	n (%)
未使用	865	44 (5.1)	1,340	76 (5.7)	2,100	103 (4.9)	2,424	135 (5.6)	2,606	136 (5.2)	1,621	105 (6.5)
インスリン	865	441 (51.0)	1,340	701 (52.3)	2,100	1,125 (53.6)	2,424	1,294 (53.4)	2,606	1,401 (53.8)	1,621	799 (49.3)
SU薬	865	201 (23.2)	1,340	283 (21.1)	2,100	416 (19.8)	2,424	468 (19.3)	2,606	517 (19.8)	1,621	279 (17.2)
グリニド薬	865	91 (10.5)	1,340	190 (14.1)	2,100	329 (15.7)	2,424	389 (16.1)	2,606	357 (13.7)	1,621	206 (12.7)
DPP-4阻害薬	865	506 (58.5)	1,340	766 (57.2)	2,100	1,292 (61.5)	2,424	1,627 (67.1)	2,606	1,880 (72.1)	1,621	1,091 (67.3)
ビッグナイド	865	657 (76.0)	1,340	989 (73.8)	2,100	1,577 (75.1)	2,424	1,874 (77.3)	2,606	2,061 (79.1)	1,621	1,253 (77.3)
TZD薬	865	122 (14.1)	1,340	166 (12.4)	2,100	223 (10.6)	2,424	258 (10.6)	2,606	238 (9.1)	1,621	151 (9.3)
αグルコシダーゼ阻害薬	865	151 (17.5)	1,340	288 (21.5)	2,100	407 (19.4)	2,424	442 (18.2)	2,606	401 (15.4)	1,621	231 (14.3)
SGLT2阻害薬	865	233 (26.9)	1,340	439 (32.8)	2,100	908 (43.2)	2,424	1,189 (49.1)	2,606	1,321 (50.7)	1,621	842 (51.9)

\*2021年6月まで

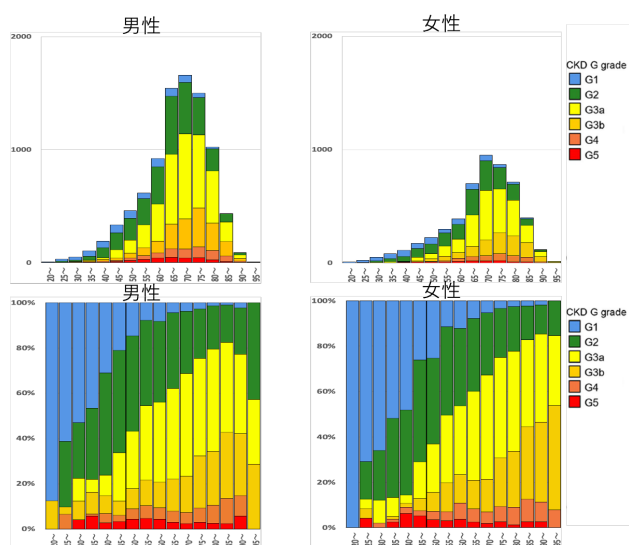
以上、本報告では特定の薬剤(GLP-1RA)を使用する症例に焦点を当てて患者背景などを報告した。その他の全体の解析結果については論文報告準備中である。

## 2-2) 糖尿病性腎症・Diabetic Kidney Disease の実態解析

J-DREAMS の全国データ(2017 年 4 月 1 日～2019 年 3 月 31 日登録分)を用い、患者背景などを解析できる約 24,000 人の糖尿病患者を解析対象とした。

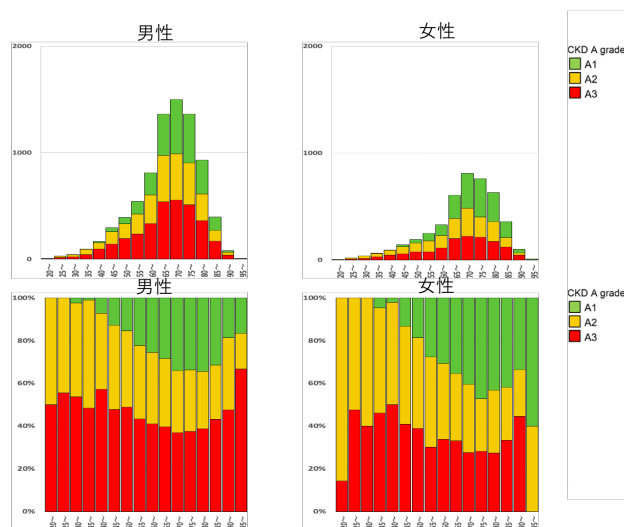
解析結果の要点を示してゆく。2-2) 図 1 に性別・年齢区分別の CKD 分類を示す eGFR 60 ml/min/1.73m<sup>2</sup> 未満で定義される CKD・G 分類の G3a 以上の慢性腎不全の割合が、男女ともに 55 歳以上の群では 50%を超え、年齢層が上昇するとともにその割合が増加して行くことが観察される。

2-2) 図 1:慢性腎臓病 CKD・G 区分



次に、男女別にアルブミン尿・タンパク尿の多寡から決定されるもうひとつの CKD 病期 A 分類を示す。糖尿病腎症の分類では、eGFR を勘案しなければ、2期(アルブミン尿 30mg/g Cr 以上 300mg/g Cr 未満)が A2、3期(アルブミン尿 300mg/g Cr 以上もしくはタンパク尿 0.5g/g Cr 以上)が A3に相当する。尿定性検査・尿アルブミン定量検査・尿タンパク定量検査の欠損があるために若年層で CKD・A 区分の割合が高く算出されていることに結果の解釈に注意を要すると考えられる。

2-2) 図 2:慢性腎臓病 CKD・A 区分



2-2) 図 1 と図 2 のそれぞれ G 分類および、A 分類を組み合わせたものが図 3 の KDIGO リスク分類である。これは色分類が緑、黄色、橙、赤と進むと、将来の慢性腎臓病の進展を予測するだけではなく、心筋梗塞や脳血管障害などの大血管障害の発症頻度を予測するリスク分類としても知られているものである。緑が 41%、黄色 28%、橙 16%、赤 15%であり、男性がより進んだリスク分類の範疇に該当者が增多することがわかる。

2-2) 図 3 KDIGO リスク分類

Stage	A1	A2	A3	Subtotal
G1	1991 8.6%	419 3.6%	278 1.2%	3088 13.20%
G2	7927 32.50%	2,470 12.2%	1,037 4.0%	11,234 49.80%
G3a	594 11.51%	1,497 6.4%	947 4.0%	5038 22.2%
G3b	718 1.8%	721 3.0%	1,155 9.2%	2,594 10.7%
G4	104 0.4%	167 0.7%	430 2.0%	701 3.2%
G5	4 0.0%	15 0.1%	294 1.1%	313 1.2%
Subtotal	12,738 56.50%	6,093 27.0%	3,713 16.4%	22,544 100%

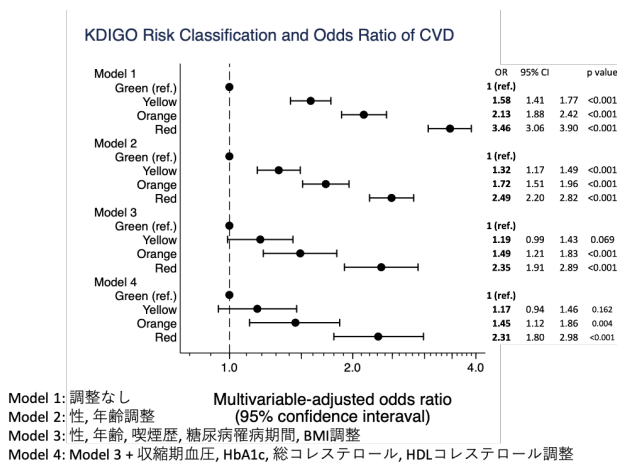
Stage	A1	A2	A3	Subtotal
G1	—	289 3.6%	221 2.8%	510 6.4%
G2	—	1,254 15.6%	986 12.3%	2,240 27.9%
G3a	1,759 21.9%	608 7.6%	470 5.9%	3,237 40.4%
G3b	452 5.6%	743 9.3%	645 8.1%	1,840 23.0%
G4	48 0.6%	58 0.7%	350 4.4%	456 5.7%
G5	1 0.0%	4 0.1%	185 2.3%	190 2.4%
Subtotal	2,262 28.2%	2,496 31.1%	3,258 40.6%	8,016 100.0%

Stage	A1	A2	A3	Subtotal
G1	—	235 5.3%	155 3.5%	390 8.8%
G2	—	655 14.8%	416 9.4%	1,071 24.3%
G3a	1,149 26.0%	318 7.2%	399 9.0%	1,776 40.2%
G3b	374 8.6%	714 16.0%	743 16.8%	1,831 41.4%
G4	68 1.5%	42 1.0%	175 4.0%	285 6.5%
G5	1 0.0%	1 0.1%	79 1.8%	81 1.9%
Subtotal	1,596 36.1%	1,425 32.3%	1,396 31.6%	4,417 100.0%

次に、心血管疾患(冠動脈疾患、脳血管障害、虚性動脈疾患のいずれかを有する)を目的変数とし、図 3 で示した KDIGO リスク分類、さらには既知のリスク因子を説明変数として逐次投入して多重ロジスティック解析を行い、KDIGO リスク分類が心血管疾患の併存のリスク因子となるかを検討した。

緑の群を対照として心血管疾患併存のオッズ比を計算すると、橙 (Orange)、赤 (Red) の群は、調整なしのモデル1から、既存のリスク因子である、性、年齢、喫煙歴、糖尿病罹病期間、BMI、収縮期血圧、HbA1c、総コレステロール、HDLコレステロールを含めて調整したモデル4でも併存オッズが2倍以上で有ることが認められた。心血管疾患の併存、あるいは将来の発症予測として既存のリスク因子に加えて、eGFR と尿アルブミン・尿タンパクの組み合わせである KDIGO リスク分類も有意な危険因子で有ることが確認された。

2-2) 図3 心血管疾患の併存リスク因子としての KDIGO リスク分類



#### D. 考察

2015年から準備・開始された診療録直結型糖尿病データベース・J-DREAMS は施設数と登録症例数の増加を見ている。

合併症に関する横断観察研究(2-1)では、横断観察研究を2016年から実質5回繰り返し実施した事と同意である。本研究報告では全体の報告から抜粋し、特定の薬剤 (GLP-1RA) の使用を指標に症例を集積すると、細小血管障害、大血管障害ともに併存割合が高く、合併症の再発が懸念される集団を集めることができた。これは、大血管障害の発症・再発の抑制が期待される薬剤が、適切な対象症例に使用されていることを示すとともに、J-DOIT3 及びその延長観察試験の対象者とも近い患者群を同定することが可

能であることを示しており、今後さらにデータの比較、さらには実施時期の違いによる使用薬剤の変化や増加、たとえば GLP-1RA だけでなく、SGLT2 阻害薬の使用割合が増えてきていることから、J-DOIT3 試験の結果を外挿する際にも貴重な解析の原資となることが期待される。

合併症に関する横断観察研究(2-2)では、腎症に関する解析を引き続き行い、約 24,000 人の症例をもとに、eGFR と尿アルブミン・尿蛋白を用いて分類する CKD の GA 分類で有病者割合が高いことを示した。またこの2つの分類軸を用いた KDIGO リスク分類は、簡便でありながらも、大血管障害の併存疾患のオッズを上げ、危険因子で有ることを明らかにした。

研究の限界としては、J-DREAMS は大学病院、地域中核病院など規模が大きい病院で診療される糖尿病患者のデータベースである。併存疾患などが多い、重症度の高い患者に偏っている可能性がある。そのため、診療所などで診療されている糖尿病患者に、今回の解析結果が当てはまるわけではない。また J-DREAMS のデータベースに登録され、電子カルテを通じて収集されるデータには限りがある。収集項目以外のデータは解析不可能である。

現在、これら J-DREAMS のデータを機械学習に供するために構造化を進め、合併症の発症の予測モデル、使用薬剤による血糖コントロールの予測モデルを構築中である。

#### E. 結論

合併症に関する横断観察研究の解析結果を提示した。J-DREAMS は参加施設・登録症例も増加しており、1型糖尿病患者も多く含む糖尿病症例データベースである。検査結果だけでなく、症例の背景情報が豊富に収集されていることから横断解析、縦断解析のいずれにも用いることが出来ることが示された。

今後も J-DREAMS のデータ、さらに J-DOIT3 のデータを機械学習に供し、合併症の予測モデルの構築をすすめる。

## F. 研究発表

### 1. 論文発表

(2021 年度)

Ohsugi M, Eiki J, Iglay K, Tetsuka J, Tokita S, Ueki K. Comorbidities and Complications in Japanese Patients with Type 2 Diabetes Mellitus: Retrospective Analyses of J-DREAMS, an Advanced Electronic Medical Records Database. *Diabetes Research and Clinical Practice* 2021 Aug;178:108845. doi: 10.1016/j.diabres.2021.108845.

### 2. 学会発表

(2021 年度)

1. J-DOIT3 の成果を DKD 重症化予防に活かす、植木浩二郎、第 64 回日本腎臓学会総会、2021/6/20、国内、口頭
2. 糖尿病領域における健診・予防医療の重要性、植木浩二郎、第 62 回日本人間ドック学会学術大会、2021/9/10、国内、口頭
3. これからの糖尿病診療-インスリン発見から 100 年から考える-、植木浩二郎、日本糖尿病学会中国四国地方会第 59 回総会、2021/10/22、国内、口頭
4. Effect of multifactorial intervention on diabetic complications、植木浩二郎、The 19th International Symposium on Atherosclerosis、2021/10/26、国内、口頭
5. 大杉満: J-DREAMS からの知見 第 56 回糖尿病学の進歩(【シンポジウム4】大規模臨床研究からのエビデンス)2022/2/25, 26 日、国内(愛媛)、口頭
6. 大杉満: J-DREAMS によるデータ解析 第 6 回日本糖尿病・生活習慣病ヒューマンデータ学会年次学術集会(シンポジウム「データがひもとく我が国の糖尿病の実態」)2021/12/3, 4、国内(徳島)、口頭
7. 大杉満: PHR アプリ開発の課題・J-DREAMS の経験から 第 41 回医療情報学連合大会・第 22 回日本医療情報学会学術大会(共同企

画 3 生活習慣病 PHR アプリや治療アプリへの期待と相互運用性等の課題)2021/11/18~21、国内(名古屋)、口頭

8. 大杉満: 糖尿病レジストリー J-DREAMS を用いた糖尿病腎症・糖尿病性腎臓病の検討 第 51 回日本腎臓学会西部学術大会(シンポジウム 5「糖尿病腎臓病の臨床 Up date」)2021/10/15, 16 日、国内(福井)、口頭
9. 大杉満: J-DREAMS の現状と展望 第 21 回日本糖尿病インフォマティクス学会年次学術集会(スポンサードシンポジウム 1.PHR から Big Data まで)2021/8/28、国内(東京)、口頭
10. 大杉満: 診療録直結型全国糖尿病データベース事業(J-DREAMS)の現状と展望 第 64 回日本糖尿病学会年次学術集会(シンポジウム 12 ビッグデータで切り開く糖尿病診療)、2021/5/20~22、国内(富山)、口頭

### G. 知的財産権の出願・登録状況

なし

### H. 参考文献

1. J-DREAMS のデザイン等に関する論文 Sugiyama, T., Miyo, K., Tsujimoto, T. *et al.* Design of and rationale for the Japan Diabetes comprehensive database project based on an Advanced electronic Medical record System (J-DREAMS). *Diabetol Int* 8, 375-382 (2017)
2. Ishii M, Miyo K, Sugiyama T, Ohsugi M, Ueki K. Development of Patient State Model to Overview Clinical Registry Database. *Stud Health Technol Inform.* 2019;264:1492-1493.
3. Yoshida Y, Kashiwabara K, Hirakawa Y, Tanaka T, Noso S, Ikegami H, Ohsugi M, Ueki K, Mita T, Watada H, Koya D, Mise K, Wada J, Shimizu M, Wada T, Ito Y, Narita I, Kashihara N, Nangaku M, Matsuyama Y. Conditions, pathogenesis, and progression of diabetic kidney disease and early decliner in Japan.

BMJ Open Diabetes Res Care. 2020 Mar;8(1). pii:  
e000902. doi: 10.1136/bmjdr-2019-000902.



## 厚生労働科学研究費補助金(循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業)

### 分担研究報告書

## 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療

### の構築のための研究

### 3. NDBの準備状況

研究代表者 植木 浩二郎 国立国際医療研究センター研究所 糖尿病研究センター  
研究分担者 大杉 満 国立国際医療研究センター研究所 糖尿病情報センター

#### 研究要旨

本研究では、J-DOIT3 本研究と追跡調査、さらには J-DREAMS で得られる、治療状況と合併症の発症状況を多角的に他の糖尿病データベース(本邦における先行研究である JDCS 研究、JDDM 研究、JDCP 研究)と突合させる予定である。

その一環として、NDB データの活用がある。J-DOIT3 研究や J-DREAMS 研究は、ともに大学医学部付属病院や地域中核病院を中心に行われたものであり、これら研究結果を元に、適切な治療目標や治療内容を導き出すことが植木班の一つの目的であるが、その結果が一般化出来るかを検証・担保する必要がある。NDB は、レセプト情報を元に行っているために、医療提供のプロセス指標(検査の実施率、特定の処方や処置の実施率など)を補足するのに特に秀でている。これを用いて J-DOIT3・J-DREAMS から導き出される研究結果がそのまま一般化出来るのか、糖尿病の専門医療機関(教育認定施設)とそれ以外の施設とでのプロセス指標の乖離を改善した上で、敷衍する必要があるのかを検証することを最終目的とする。

NDB の特別抽出データの取得、解析環境の整備は、厚生労働省科学研究費補助金研究「今後の糖尿病対策と医療提供体制の整備のための研究」(研究代表・門脇孝・2017～2019 年度)と協調しておこなった。今後は厚労科研「糖尿病の実態把握と環境整備のための研究」(研究代表者・山内敏正・2020 年～2022 年度予定)と緊密に連絡を取り、かつ NDB の利用申請などを適切に修正・許諾を受けて使用する予定である。

#### A. 研究目的

本厚生労働省科学研究費補助金研究(植木班)では、J-DOIT3 本研究と追跡調査、さらには J-DREAMS で得られる、治療状況と合併症の発症状況を多角的に他の糖尿病データベース(本邦における先行研究である JDCS 研究、JDDM 研究、JDCP 研究)と突合させる予定である。

その一環として、NDB データの活用がある。J-DOIT3 研究や J-DREAMS 研究は、ともに大学医学部付属病院や地域中核病院を中心に行われたものであり、これら研究結果を元に、適切な治療目標や治療内容を

を導き出すことが植木班の一つの目的であるが、その結果が一般化出来るかを検証・担保する必要がある。NDB は、レセプト情報を元に行っているために、医療提供のプロセス指標(検査の実施率、特定の処方や処置の実施率など)を補足するのに特に秀でている。これを用いて J-DOIT3・J-DREAMS から導き出される研究結果がそのまま一般化出来るのか、糖尿病の専門医療機関(教育認定施設)とそれ以外の施設とでのプロセス指標の乖離を改善した上で、敷衍する必要があるのかを検証することを最終目的とする。

## B. 研究方法

NDB の特別抽出データを解析できるように国立国際医療研究センターに解析環境を整備する。なお NDB の特別抽出データの取得、解析環境の整備は、厚生労働省科学研究費補助金研究「今後の糖尿病対策と医療提供体制の整備のための研究」(研究代表・門脇孝・2017～2019 年度)が先行して行っていたものであり、当該研究班と連絡を緊密に取った。また引き続き、厚生労働省科学研究費補助金研究「糖尿病及び合併症の実態把握に関する研究」(研究代表・山内敏正・2020～2022 年度)においても引き続き NDB データを取り扱う環境を国立国際医療研究センター、東京大学医学部附属病院にて継続的に整備する予定であり、当該研究班と連絡を緊密にとっている。

## C. 研究結果

国立国際医療研究センターに、セキュリティ要件を満たしたデータ解析室が設置されており、すでに 2014 年度度、2015 年度の特別抽出 NDB データを取得済みであった。

令和元年度に、糖尿病に関する特別抽出 NDB データを 2016 年度、2017 年度分を取得した。

令和二、三年度も更に特別抽出 NDB データを取得する準備を進めた。

## D. 考察

特別抽出データは門脇班と共同して国立国際医療研究センターで解析可能な状態にある。ただし、植木班として上記研究計画に使用するためには、厚労科研「糖尿病の実態把握と環境整備のための研究」(研究代表者・山内敏正・2020 年～2022 年度予定)と緊密に連絡を取り、かつ NDB の利用申請などを適切に修正・許諾を受けて使用する必要がある。

## E. 結論

本研究で NDB 特別抽出データを利用する準備を整えている。

## F. 研究発表

### 1. 論文発表

1. Bouchi R, Sugiyama T, Goto A, Imai K, Ihana-Sugiyama N, Ohsugi M, Yamauchi T, Kadowaki T, Ueki K. Retrospective nationwide study on the trends in first-line antidiabetic medication for patients with type 2 diabetes in Japan. *J Diabetes Investig.* 2022 Feb;13(2):280-291. doi: 10.1111/jdi.13636. Epub 2021 Aug 17. PMID: 34309213; PMCID: PMC8847136.

### 2. 学会発表

なし

## G. 知的財産権の出願・登録状況

なし

## H 参考文献

1. Sugiyama T, Imai K, Ihana-Sugiyama N, et al. Variation in process quality measures of diabetes care by region and institution in Japan during 2015-2016: An observational study of nationwide claims data. *Diabetes Res Clin Pract.* 2019;107750.

## 厚生労働科学研究費補助金(循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業)

### 分担研究報告書

## 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療

### の構築のための研究

### 3. NDBの準備状況

研究代表者 植木 浩二郎 国立国際医療研究センター研究所 糖尿病研究センター  
研究分担者 大杉 満 国立国際医療研究センター研究所 糖尿病情報センター

#### 研究要旨

本研究では、J-DOIT3 本研究と追跡調査、さらには J-DREAMS で得られる、治療状況と合併症の発症状況を多角的に他の糖尿病データベース(本邦における先行研究である JDCS 研究、JDDM 研究、JDCP 研究)と突合させる予定である。

その一環として、NDB データの活用がある。J-DOIT3 研究や J-DREAMS 研究は、ともに大学医学部付属病院や地域中核病院を中心に行われたものであり、これら研究結果を元に、適切な治療目標や治療内容を導き出すことが植木班の一つの目的であるが、その結果が一般化出来るかを検証・担保する必要がある。NDB は、レセプト情報を元に行っているために、医療提供のプロセス指標(検査の実施率、特定の処方や処置の実施率など)を補足するのに特に秀でている。これを用いて J-DOIT3・J-DREAMS から導き出される研究結果がそのまま一般化出来るのか、糖尿病の専門医療機関(教育認定施設)とそれ以外の施設とでのプロセス指標の乖離を改善した上で、敷衍する必要があるのかを検証することを最終目的とする。

NDB の特別抽出データの取得、解析環境の整備は、厚生労働省科学研究費補助金研究「今後の糖尿病対策と医療提供体制の整備のための研究」(研究代表・門脇孝・2017～2019 年度)と協調しておこなった。今後は厚労科研「糖尿病の実態把握と環境整備のための研究」(研究代表者・山内敏正・2020 年～2022 年度予定)と緊密に連絡を取り、かつ NDB の利用申請などを適切に修正・許諾を受けて使用する予定である。

#### A. 研究目的

本厚生労働省科学研究費補助金研究(植木班)では、J-DOIT3 本研究と追跡調査、さらには J-DREAMS で得られる、治療状況と合併症の発症状況を多角的に他の糖尿病データベース(本邦における先行研究である JDCS 研究、JDDM 研究、JDCP 研究)と突合させる予定である。

その一環として、NDB データの活用がある。J-DOIT3 研究や J-DREAMS 研究は、ともに大学医学部付属病院や地域中核病院を中心に行われたものであり、これら研究結果を元に、適切な治療目標や治療内容を

を導き出すことが植木班の一つの目的であるが、その結果が一般化出来るかを検証・担保する必要がある。NDB は、レセプト情報を元に行っているために、医療提供のプロセス指標(検査の実施率、特定の処方や処置の実施率など)を補足するのに特に秀でている。これを用いて J-DOIT3・J-DREAMS から導き出される研究結果がそのまま一般化出来るのか、糖尿病の専門医療機関(教育認定施設)とそれ以外の施設とでのプロセス指標の乖離を改善した上で、敷衍する必要があるのかを検証することを最終目的とする。

## B. 研究方法

NDB の特別抽出データを解析できるように国立国際医療研究センターに解析環境を整備する。なお NDB の特別抽出データの取得、解析環境の整備は、厚生労働省科学研究費補助金研究「今後の糖尿病対策と医療提供体制の整備のための研究」(研究代表・門脇孝・2017～2019 年度)が先行して行っていたものであり、当該研究班と連絡を緊密に取った。また引き続き、厚生労働省科学研究費補助金研究「糖尿病及び合併症の実態把握に関する研究」(研究代表・山内敏正・2020～2022 年度)においても引き続き NDB データを取り扱う環境を国立国際医療研究センター、東京大学医学部附属病院にて継続的に整備する予定であり、当該研究班と連絡を緊密にとっている。

## C. 研究結果

国立国際医療研究センターに、セキュリティ要件を満たしたデータ解析室が設置されており、すでに 2014 年度、2015 年度の特別抽出 NDB データを取得済みであった。

令和元年度に、糖尿病に関する特別抽出 NDB データを 2016 年度、2017 年度分を取得した。

令和二、三年度も更に特別抽出 NDB データを取得する準備を進めた。

## D. 考察

特別抽出データは門脇班と共同して国立国際医療研究センターで解析可能な状態にある。ただし、植木班として上記研究計画に使用するためには、厚労科研「糖尿病の実態把握と環境整備のための研究」(研究代表者・山内敏正・2020 年～2022 年度予定)と緊密に連絡を取り、かつ NDB の利用申請などを適切に修正・許諾を受けて使用する必要がある。

## E. 結論

本研究で NDB 特別抽出データを利用する準備を整えている。

## F. 研究発表

### 1. 論文発表

1. Bouchi R, Sugiyama T, Goto A, Imai K, Ihana-Sugiyama N, Ohsugi M, Yamauchi T, Kadowaki T, Ueki K. Retrospective nationwide study on the trends in first-line antidiabetic medication for patients with type 2 diabetes in Japan. *J Diabetes Investig.* 2022 Feb;13(2):280-291. doi: 10.1111/jdi.13636. Epub 2021 Aug 17. PMID: 34309213; PMCID: PMC8847136.

### 2. 学会発表

なし

## G. 知的財産権の出願・登録状況

なし

## H 参考文献

1. Sugiyama T, Imai K, Ihana-Sugiyama N, et al. Variation in process quality measures of diabetes care by region and institution in Japan during 2015-2016: An observational study of nationwide claims data. *Diabetes Res Clin Pract.* 2019;107750.

## 研究成果の刊行・発表に関する一覧表

## 雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	出版年	DOI
Sasako T, Kadowaki T, Ueki K.	ADDITION-Europe: the first decade and beyond.	Lancet Diabetes Endocrinol	2019	10.1016/S2213-8587(19)30347-X.
Ishii M, Miyo K, Sugiyama T, Ohsugi M, Ueki K	Development of Patient State Model to Overview Clinical Registry Database	Stud Health Technol Inform	2019	10.3233/SHTI190500
Nakashima N, Noda M, Ueki K, Koga T, Hayashi M, Yamazaki K, Nakagami T, Ohara M, Gochi A, Matsumura Y, Kimura M, Ohe K, Kang D, Toya Y, Yamagata K, Yokote K, Ikeda S, Mitsutake N, Yamamoto R, Tanizawa Y	Recommended configuration for personal health records by standardized data item sets for diabetes mellitus and associated chronic diseases: A report from Collaborative Initiative by six Japanese Associations	J Diabetes Investig	2019	10.1111/jdi.13043
Sugiyama T, Imai K, Ihana-Sugiyama N, Tanaka H, Yanagisawa-Sugita A, Sasako T, Higashi T, Okamura T, Yamauchi T, Ueki K, Ohsugi M, Kadowaki T	Variation in process quality measures of diabetes care by region and institution in Japan during 2015-2016: An observational study of nationwide claims data.	Diabetes Res Clin Pract	2019	10.1016/j.diabres.2019.05.029

Yoshida Y, Kashiwbara K, Hirakawa Y, Tanaka T, Noso S, Ikegami H, Ohsugi M, Ueki K, Mita T, Watada H, Koyada D, Mise K, Wada J, Shimizu M, Wada T, Ito Y, Narita I, Kashihara N, Nangaku M, Matsuyama Y	Conditions, pathogenesis, and progression of diabetic kidney disease and early decliner in Japan.	BMJ Open Diabetes Research & Care	2020	10.1136/bmjdr-2019-000902
Sasako T, Ueki K, Miyake K, Okazaki Y, Takeuchi Y, Ohashi Y, Noda M, Kawakami T	Effect of a Multifactorial Intervention on Fracture in Patients With Type 2 Diabetes Subanalysis of the J-DOIT3 Study.	J Clin Endocrinol Metab	2021	10.1210/clinem/dgab013
Ueki K, Sasako T, Okazaki Y, Miyake K, Nangaku M, Ohashi Y, Noda M, Kawakami T	Multifactorial intervention has a significant effect on diabetic kidney disease in patients with type 2 diabetes	Kidney Int	2021	10.1016/j.kint.2020.08.012
Ohsugi M, Eiki J, Iglay K, Tetsuka J, Tokita S, Ueki K.	Comorbidities and Complications in Japanese Patients with Type 2 Diabetes Mellitus: Retrospective Analyses of J-DREAMS, an Advanced Electronic Medical Records Database.	Diabetes Research and Clinical Practice	2021	10.1016/j.diabres.2021.108845.
Bouchi R, Sugiyama T, Goto A, Imai K, Ihana-Sugiyama N, Ohsugi M, Yamauchi T, Kadowaki T, Ueki K	Retrospective nationwide study on the trends in first-line antidiabetic medication for patients with type 2 diabetes in Japan.	J Diabetes Investig.	2022	10.1111/jdi.13636.

学会等

発表者氏名	タイトル名	発表学会	発表地	発表年
植木浩二郎	規模レジストリーJ-DREAMSがもたらす1000万通りの糖尿病治療	第30回日本医学会総会2019中部	名古屋市	2019
植木浩二郎	J-DOIT3介入研究の成果と課題	第62回日本糖尿病学会年次学術集会	仙台市	2019
植木浩二郎	J-DREAMSにみる日本人DKDの実態	第62回日本腎臓学会年次学術総会	名古屋市	2019
植木浩二郎	糖尿病専門医から見たDKDの実態	第62回日本腎臓学会年次学術総会	名古屋市	2019
植木浩二郎	統合的介入による糖尿病大血管症の抑制効果	第51回日本動脈硬化学会総会・学術集会	東京都	2019
植木浩二郎	肥満とがん	第40回日本肥満学会	東京都	2019
植木浩二郎	糖尿病から見たDKD:その課題	第39回医療情報学連合大会・第20回日本医療情報学会学術大会	千葉市	2019
植木浩二郎	1000万通りの個別化医療を目指して	第57回日本糖尿病学会中国四国地方会	徳島市	2019
植木浩二郎	集学的治療による合併症予防効果	第54回糖尿病学の進歩	Web	2020
植木浩二郎	臨床検査に何を求めるかー糖尿病診療の立場からー	第67回日本臨床検査医学会学術集会 シンポジウム	盛岡	2020
植木浩二郎	J-DOIT3の成果をDKD重症化予防に活かす、植木浩二郎	第64回日本腎臓学会総会	横浜	2021
植木浩二郎	糖尿病領域における健診・予防医療の重要性	第62回日本人間ドック学会学術大会	Web	2021

植木浩二郎	これからの糖尿病診療-インスリン発見から100年から考える-	日本糖尿病学会中国四国地方会第59回総会	岡山	2021
植木浩二郎	Effect of multifactorial intervention on diabetic complications	The 19th International Symposium on Atherosclerosis	京都	2021
門脇孝	患者さんの最善の予後を目指すインクレチンを基礎とした糖尿病治療のあり方	第57回日本糖尿病学会関東甲信越地方会	横浜市	2020
門脇孝	2型糖尿病治療の進歩と近未来への展望	第56回日本糖尿病学会近畿地方会	大阪	2019
門脇孝	J-DOIT3-Effect of an intensified multifactorial intervention on cardiovascular and renal outcomes and mortality in type 2 diabetes	International Diabetes Federation 2019	Busan, Korea	2019
門脇孝	Elucidation of roles of insulin resistance and decreased adiponectin action in type 2 diabetes and diabetes complications and development of their therapeutic strategy	International Diabetes Federation 2019	Busan, Korea	2019
門脇孝	健康寿命を目指す糖尿病治療戦略	第19回日本内分泌学会九州支部学術集会	宮崎	2019
門脇孝	日本人2型糖尿病の体質、薬剤反応性の体質、合併症の体質	第69回日本体質医学会総会	下関	2019
門脇孝	ゲノム・臨床情報ビッグデータを活用した日本発精密医療の実現に向けて	第36回和漢医薬学会学術大会	富山	2019
門脇孝	2型糖尿病の病態と予防・治療の最新知見	第60回日本人間ドック学会学術大会	岡山	2019
門脇孝	2型糖尿病治療に新たな歴史を刻む ~腎・心血管からみた最新知見のレビューと解釈~	第62回日本腎臓学会学術総会	名古屋	2019
門脇孝	2型糖尿病治療に新たな歴史を刻む~健康寿命からみた最新知見のレビューと解釈~	第19回日本抗加齢医学会総会	横浜	2019



門脇孝	2型糖尿病治療の現状と将来展望	第62回日本糖尿病学会年次学術集会	仙台	2019
門脇孝	欧米との対比と今後の糖尿病診療	第62回日本糖尿病学会年次学術集会	仙台	2019
門脇孝	J-DOIT3から学ぶ2型糖尿病の治療戦略—週1回投与のGLP-1受容体作動薬を含め—	第30回日本医学会総会 2019 中部	名古屋	2019
岡崎由希子, 他	J-DOIT3の成果を実臨床に活かす 細小血管合併症	第62回日本糖尿病学会年次学術集会	宮城	2019
岡崎由希子, 他	臨床研究からみる糖尿病・糖尿病合併症のリスクとその管理 ~本邦における最新の知見~J-DOIT3の成果を実臨床に活かす	第64回日本糖尿病学会年次学術集会	富山	2021
笹子敬洋, 他	2型糖尿病に合併した骨折リスクの予測因子と治療による影響の検討:J-DOIT3試験の有害事象データから	第92回日本内分泌学会学術総会	宮城	2019
笹子敬洋, 他	2型糖尿病に対する厳格な多因子介入と心血管イベント	第34回日本糖尿病合併症学会	大阪	2019
笹子敬洋	現場に近い立場からみた臨床試験 J-DOIT3	第40回日本肥満学会・第37回日本肥満症治療学会	東京	2019
笹子敬洋	2型糖尿病に対する厳格な多因子介入の重要性	第4回日本糖尿病・生活習慣病ヒューマンデータ学会	新潟	2019
笹子敬洋, 他	2型糖尿病における生活習慣改善の重要性:J-DOIT3試験の結果から	第23回日本病態栄養学会年次学術集会	京都	2020
笹子敬洋, 他	2型糖尿病における厳格な多因子介入と大血管障害(J-DOIT3)	第64回日本糖尿病学会年次学術集会	富山	2021
笹子敬洋, 他	J-DOIT3試験から考える2型糖尿病の合併症予防	第36回日本糖尿病合併症学会・第27回日本糖尿病眼学会総会	大津	2021
笹子敬洋, 他	2型糖尿病に合併した骨折リスクの予測因子と治療による影響:J-DOIT3試験の有害事象データから	第23回日本骨粗鬆症学会	神戸	2021

野田光彦	Trends of Diabetes in Japan — a Precious Experience	第64回日本糖尿病学会年次学術集会	富山	2021
大杉満	J-DREAMSの現状と可能性	第63回日本糖尿病学会年次学術集会	滋賀	2020
大杉満	診療録直結型全国糖尿病データベース・J-DREAMSの取り組みと課題	第35回日本糖尿病合併症学会・第26回日本糖尿病眼学会総会	金沢	2020
大杉満	診療録直結型糖尿病データベース(J-DREAMS)を用いた臨床研究	第24回日本医療情報学会春季学術大会	筑波	2020
大杉満	J-DREAMSからの知見	第56回糖尿病学の進歩	愛媛	2022
大杉満	J-DREAMSによるデータ解析	第6回日本糖尿病・生活習慣病ヒューマンデータ学会年次学術集会	徳島	2021
大杉満	PHRアプリ開発の課題・J-DREAMSの経験から	第41回医療情報学連合大会・第22回日本医療情報学会学術大会	名古屋	2021
大杉満	糖尿病レジストリーJ-DREAMSを用いた糖尿病腎症・糖尿病性腎臓病の検討	第51回日本腎臓学会西部学術大会	福井	2021
大杉満	Diabetes and COVID-19: Japanese perspectives.	The 11th International Congress of Diabetes and Metabolism and the 13th AASD Scientific Meeting	Korea	2021
大杉満	J-DREAMSの現状と展望	第21回日本糖尿病インフォマティクス学会年次学術集会	東京	2021
大杉満	診療録直結型全国糖尿病データベース事業(J-DREAMS)の現状と展望	第64回日本糖尿病学会年次学術集会	富山	2021

Webサイト等で本研究班の成果物(作成に貢献した物を含む)が公表・引用されている主な資料

成果物	公表・引用されている資料、会議	発行元、開催元	URL
該当なし			

厚生労働大臣  
(国立医薬品食品衛生研究所長) 殿  
(国立保健医療科学院長)

機関名 国立研究開発法人国立国際医療研究センター  
所属研究機関長 職名 理事長

氏名 国土 典宏

次の職員の令和3年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業
2. 研究課題名 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療の構築のための研究
3. 研究者名 (所属部署・職名) 糖尿病研究センター ・ センター長  
(氏名・フリガナ) 植木 浩二郎 ・ ウエキ コウジロウ

#### 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	国立国際医療研究センター	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

#### その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

#### 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

#### 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

令和 4 年 3 月 31 日

厚生労働大臣  
(国立医薬品食品衛生研究所長) 殿  
(国立保健医療科学院長)

機関名 国際医療福祉大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 大友 邦

次の職員の（令和）3年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業
2. 研究課題名 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療の構築のための研究
3. 研究者名 (所属部署・職名) 糖尿病・代謝・内分泌内科 病院教授  
(氏名・フリガナ) 野田 光彦 ・ノダ ミツヒコ

#### 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	国立国際医療研究センター	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称： )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

#### 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

#### 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

- (留意事項)
- ・該当する□にチェックを入れること。
  - ・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

2022年3月31日

厚生労働大臣  
(国立医薬品食品衛生研究所長) 殿  
(国立保健医療科学院長)

機関名 公益財団法人日本糖尿病財団

所属研究機関長 職名 理事長

氏名 岩本安彦

次の職員の(令和)3年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業
2. 研究課題名 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療の構築のための研究
3. 研究者名 (所属部署・職名) 公益財団法人日本糖尿病財団・理事長  
(氏名・フリガナ) 岩本 安彦 ・イワモト ヤスヒコ

#### 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入(※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査(※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針(※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	(公財)日本糖尿病財団・中央倫理委員会	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

その他(特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

#### 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

#### 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

- (留意事項)
- ・該当する□にチェックを入れること。
  - ・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。



令和 4年 3月 24日

厚生労働大臣  
(国立医薬品食品衛生研究所長) 殿  
(国立保健医療科学院長)

機関名 国立研究開発法人国立国際医療研究センター  
所属研究機関長 職 名 理事長

氏 名 国土 典宏

次の職員の令和3年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業
2. 研究課題名 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療の構築のための研究
3. 研究者名 (所属部署・職名) 糖尿病情報センター・センター長  
(氏名・フリガナ) 大杉 満 ・ オオスギ ミツル

#### 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	国立国際医療研究センター	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

#### その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

#### 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

#### 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

令和4年3月30日

厚生労働大臣 殿

機関名 国立大学法人東京大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 藤井 輝夫

次の職員の令和3年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業
2. 研究課題名 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療の構築のための研究 (19FA1003)
3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部附属病院・客員研究員  
(氏名・フリガナ) 岡崎 由希子・オカザキ ユキコ

4. 倫理審査の状況

	該当性の有無		左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
	有	無	審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	日本糖尿病財団、国立国際医療研究センター	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。

厚生労働大臣 殿

機関名 国立大学法人東京大学

所属研究機関長 職 名 学長

氏 名 藤井 輝夫

次の職員の令和3年度厚生労働科学研究費の調査研究における、倫理審査状況及び利益相反等の管理については以下のとおりです。

1. 研究事業名 循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策総合研究事業
2. 研究課題名 大規模レジストリ・大規模臨床試験の分析による合併症予防に有効な標準糖尿病診療の構築のための研究 (19FA1003)
3. 研究者名 (所属部署・職名) 医学部附属病院・助教  
(氏名・フリガナ) 笹子 敬洋・ササコ タカヨシ

## 4. 倫理審査の状況

	該当性の有無 有 無	左記で該当がある場合のみ記入 (※1)		
		審査済み	審査した機関	未審査 (※2)
人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 (※3)	<input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	日本糖尿病財団、国立国際医療研究センター	<input type="checkbox"/>
遺伝子治療等臨床研究に関する指針	<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針	<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
その他、該当する倫理指針があれば記入すること (指針の名称: )	<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

(※1) 当該研究者が当該研究を実施するに当たり遵守すべき倫理指針に関する倫理委員会の審査が済んでいる場合は、「審査済み」にチェックし一部若しくは全部の審査が完了していない場合は、「未審査」にチェックすること。

## その他 (特記事項)

(※2) 未審査の場合は、その理由を記載すること。

(※3) 廃止前の「疫学研究に関する倫理指針」、「臨床研究に関する倫理指針」、「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」に準拠する場合は、当該項目に記入すること。

## 5. 厚生労働分野の研究活動における不正行為への対応について

研究倫理教育の受講状況	受講 <input checked="" type="checkbox"/> 未受講 <input type="checkbox"/>
-------------	---

## 6. 利益相反の管理

当研究機関におけるCOIの管理に関する規定の策定	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究機関におけるCOI委員会設置の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合は委託先機関: )
当研究に係るCOIについての報告・審査の有無	有 <input checked="" type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> (無の場合はその理由: )
当研究に係るCOIについての指導・管理の有無	有 <input type="checkbox"/> 無 <input checked="" type="checkbox"/> (有の場合はその内容: )

(留意事項) ・該当する□にチェックを入れること。  
・分担研究者の所属する機関の長も作成すること。