

作成日 2025 年 3 月 29 日

佐賀大学医学部附属病院 第 1 版 作成日 2025 年 6 月 15 日

「情報公開文書」 (Web ページ掲載用)

課題名：活動性悪性腫瘍合併脳梗塞に対する血管内再開通療法の多施設共同後ろ向き観察研究 (The Endovascular Stroke thrombectomy for Patients with active Oncologic Illness aiming at Recovery [ESPOIR] Registry)

1. 研究の対象

2018 年 1 月 1 日～2024 年 12 月 31 日の間に、活動性悪性腫瘍を合併した脳主幹動脈閉塞による急性期脳梗塞を発症して入院加療を受けた方で、以下の選択基準をすべて満たし、除外基準のいずれにも該当しない方を対象とします。

選択基準

- 年齢 18 歳以上の成人
- 2018 年 1 月 1 日～2024 年 12 月 31 日に、研究参加施設で入院加療を受けた患者
- 発症または最終健常確認時刻から 24 時間以内の急性期脳梗塞患者で、活動性悪性腫瘍を合併していた患者 (院内発症患者、脳梗塞発症後に活動性悪性腫瘍が診断された患者を含む)
- 脳主幹動脈 (総頸動脈、内頸動脈、中大脳動脈 M1 部、M2 部、椎骨動脈、脳底動脈) の急性閉塞により脳梗塞を発症した患者
- 発症時 National Institutes of Health Stroke Scale (NIHSS) スコア 6 以上の患者
- 単純 CT あるいは MRI 拡散強調画像による評価で、前方循環主幹動脈閉塞例では Alberta Stroke Program Early CT Score (ASPECTS) 3 以上、後方循環主幹動脈閉塞例では posterior circulation Acute Stroke Prognosis Early CT Score (pc-ASPECTS) 6 以上の患者

除外基準

- 患者本人もしくは代諾者より不参加の意思が表示された場合
- 研究担当医師により研究への登録が不適格とみなされた患者

2. 研究期間

研究実施許可日～2030 年 12 月 31 日

3. 試料・情報の利用及び提供を開始する予定日

当院で試料・情報の利用を開始する予定日は以下の通りです。

利用開始(予定)日：2025 年 5 月 1 日

提供開始(予定)日：研究実施許可日

4. 研究目的

活動性悪性腫瘍を合併した急性期脳梗塞に対する血管内再開通療法の、①有効性を評価するための適切な転帰指標を確立し、②内科治療と比較した有効性・安全性を明らかにすることを目的とした研究です。

5. 研究方法

国内の多施設共同の後ろ向き観察研究 (すでに得られている診療情報を収集し解析する研究) です。

6. 研究に用いる試料・情報の種類

年齢、性別、既往歴・併存疾患、画像検査、治療経過、臨床転帰等のカルテ情報

電話番号： 0952-34-2346

筑波大学附属病院 脳卒中科 早川 幹人
〒305-8576 茨城県つくば市天久保 2-1-1
電話番号： 029-853-3220 （平日 8:30～17:15）
メールアドレス: hayakawa.mikito@md.tsukuba.ac.jp

当院の研究責任者：同上
研究代表者：同上