

## 「リアルワールドデータを用いたフィネレノンの有効性と安全性に関する観察研究」

### 1. 研究の対象

西暦 2022 年 5 月 1 日～西暦 2025 年 11 月 1 日までの間に、当センターでフィネレノン（ケレンディア®）が新規処方された患者を対象とする。

### 2. 研究目的・方法

「目的」 実臨床におけるフィネレノン（ケレンディア®）の有効性と安全性を検討すること

「方法」 対象患者さんのカリウム値、尿蛋白や腎機能の推移を解析します

「研究期間」 倫理委員会承認後～2028 年 3 月 31 日

「利用又は提供を開始する予定日」 2026 年 1 月 1 日～

### 3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：診断名、年齢、身長、体重、併用薬、投与前後のカリウム値や尿蛋白や腎機能 等

### 4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。  
ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

また、情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先

大阪市住吉区万代東 3-1-56

大阪急性期・総合医療センター 腎臓・高血圧内科

研究責任者：医長 橋本 展洋

電話 06-6692-1201