

既存試料・情報を用いる研究についての情報公開

本学では、医学系研究に協力して下さる方々（以下研究対象者）の利益と安全を守り、安心して研究に参加していただくように心がけております。こちらに記載されている研究については、研究・診療等により収集・保存された既存試料・情報を用いる研究で、直接研究対象者からインフォームド・コンセントを取得することが困難であるため、情報公開をさせていただいております。

こちらの文書は研究対象者の皆様に、情報公開をするとともに、可能な限り研究参加を拒否または同意撤回の機会を保障する為のものになります。

なお、研究参加を拒否または同意撤回されても一切の不利益はないことを明記させていただきます。

受付番号	倫理第 2915 号
研究課題 高齢者コホート検体を用いた血中オートタキシン測定による老化関連疾患の解析	
本研究の実施体制 ＜研究責任者＞ 熊本大学院生命科学研究部（臨床系）神経精神医学 教授 竹林 実 ＜研究分担者＞ 熊本大学院生命科学研究部（臨床系）神経精神医学 准教授 朴 秀賢 熊本大学大学院生命科学研究部附属健康長寿代謝制御研究センター 特任助教 梶谷 直人 大学院生命科学研究部（薬学系） 薬物治療設計学 教授 猿渡 淳二 大学院生命科学研究部（薬学系） 薬物治療設計学 准教授 鬼木 健太郎 大学院生命科学研究部（薬学系） 薬物治療設計学 助教 守田 彩文 大学院生命科学研究部（臨床系） 神経精神医学 研究生 孫 舒 ＜共同研究機関＞ 東ソー株式会社バイオサイエンス事業部カスタマーサポートセンター センター長 塚本 久雄 東ソー株式会社バイオサイエンス事業部カスタマーサポートセンター 主任研究員 浅越 綾 東ソー株式会社バイオサイエンス事業部カスタマーサポートセンター 研究員 鈴木 透	
本研究の目的及び意義 現在、我が国は4人に1人が65歳以上の高齢者という超高齢社会を迎え、急増する加齢に伴う疾患や障害への対策が、大きな社会問題となっています。これら問題の対策を講じる上で、疫学研究によって地域住民の各種疾患の実態を把握し、その危険因子・防御因子を明らかにすることが必要不可欠です。 わが国では、九州大学大学院医学研究院を中心に、全国8地域（青森県弘前市・岩手県矢巾町・石川県中島町・東京都荒川区・島根県海士町・愛媛県中山町・福岡県久山町・熊本県荒尾市）から抽出された地域在住高齢者総計1万人以上からなる大規模認知症コホート研究※ ¹ が創設され、平成28年度から	

実施しております。この大規模認知症コホート研究は、全国8カ所の研究地域間で予め標準化された調査項目のスクリーニング調査及び頭部MRI検査を行い、統一化された方法で収集されたエンドポイント※2（認知症、うつ病、心血管病など）の情報を前向きに統合する研究として、実施継続中です。

今回私たちは老化関連疾患に関連するタンパク質としてオートタキシンに注目しています。オートタキシンは血中で安定的に測定できることから、様々な疾患のバイオマーカーとして注目されています。近年、オートタキシンの発現量が認知症やうつ病と関連する報告がでました。しかし、大規模コホート研究においてオートタキシンが各種疾患の危険因子となるか検討した報告は未だありません。

本研究では、熊本県荒尾市の地域コホート研究の第1回調査（2016年10月～2017年3月）と第2回調査（2022年10月～2023年1月）にて参加された高齢者の血液を用いて、オートタキシンを測定し、老化メカニズムの解明を目指します。

※1 コホート研究：

今回のような地域で行う研究において、該当地域の住民を一定期間追跡調査し、研究対象となる疾病の発生率を比較することで、どのような要因を持つ者が、どのような疾病に罹患しやすいかを究明し、かつ因果関係の推定を行うことを目的とした研究法のことを指す。

※2 エンドポイント：

臨床試験において、有効性・安全性を評価するために用いられる指標、評価項目のことを指す。コホート研究では、主に病気の罹患率や死亡率が用いられる。

研究の方法

「健康長寿社会の実現を目指した大規模認知症コホート研究」（熊本大学大学院生命科学研究部等ヒトゲノム・遺伝子解析研究倫理委員会ゲノム第333号）において2016年10月～2017年3月に行われた第1回調査や、2022年10月～2023年1月に実施した第2回目調査に参加し、同意を得られた熊本県荒尾市在住地域住民から聞き取りや評価尺度を実施し、得られたデータによって構築されたデータベースを用いて解析を行います。

調査の際に採血した検体を用いてオートタキシン並びにオートタキシンに影響を与える関連物質（コルチゾール、DHEA-S）を測定し、データベースと照合し、血中オートタキシンと老化関連疾患と関係があるか、統計学的に解析を行います。

研究期間

2024年1月30日から2026年3月31日まで

試料・情報の取得期間

すでに実施された2016年10月1日から2017年3月31日までの第1回調査データから2022年9月～2023年1月に実施される第2回目調査データまでを使用します。

研究に利用する試料・情報

<第1回調査（2016年10月～2017年3月）>

（1）診断名：認知症・うつ診断、認知症病型診断

（2）対象者属性・問診：年齢、性別、既往歴、教育歴、職歴、婚姻状況、居住形態、施設入所の有無、

入所施設の種類、介護度、喫煙歴、飲酒歴、治療歴、服薬調査（内服薬の種類、投与量）、身長、体重、ADL 調査、IADL 調査、QOL 調査、睡眠状況、身体活動度調査、食事摂取量調査

（３）神経心理学的評価：認知機能評価 Mini-Mental State Examination（MMSE）、論理的記憶課題、パレイドリアテスト、手指模倣課題、前頭葉機能バッテリーFrontal-lobe Assessment Battery（FAB）

（４）身体所見：身長、体重、BMI、血圧、心拍数、握力、歩行速度、静的・動的バランス能力

（５）血液検査：白血球数、赤血球数、ヘモグロビン、ヘマトクリット、血小板、総蛋白、アルブミン、CPK、AST、ALT、LDH、ALP、 γ -GTP、総ビリルビン、血糖、HbA1C、総コレステロール、HDL コレステロール、LDL コレステロール、中性脂肪、尿素窒素、クレアチニン、尿酸、Na、K、グリコアルブミン、血清インスリン、高感度 CRP、f-T4、TSH

（６）尿：尿蛋白、尿糖、尿潜血、尿中アルブミン/クレアチニン比

（７）精神医学的評価：うつ症状評価 Geriatric Depression Scale（GDS）、Patient Health Questionnaire（PHQ）-9、PHQ-12、気質調査 Temperament Evaluation of Memphis, Pisa, Paris and San Diego-auto questionnaire（TEMPS-A 短縮版）

（８）頭部 MRI 検査：脳画像評価、Free surfer 解析による脳体積データ

（９）ゲノム解析データ（SNP アレイを用いたゲノムワイド関連解析（GWAS）データ、全ゲノムシーケンス解析データ）

<毎年の追跡調査>

（１）毎年の健診やアンケート調査、連携手帳にて追跡対象者の健康状態、イベント発症の有無

（２）対象者が健診を受診しない時や当該地域から転出した際の手紙や電話による調査情報

（３）エンドポイントの発症が疑われた場合は、本人・家族の問診及び診察、病院への照会、カルテ情報や画像情報の収集を行い、詳細な臨床情報を入手した情報

<第２回調査（2022 年 10 月から 2023 年 1 月）>

（１）診断名：認知症・うつ診断、認知症病型診断、がん発症、心血管病、死亡（死因別）

（２）問診：年齢、性別、既往歴、教育歴、職歴、婚姻状況、居住形態、施設入所の有無、入所施設の種類、介護度、喫煙歴、飲酒歴、治療歴、服薬調査、身長、体重、ADL 調査、IADL 調査、QOL 調査、睡眠状況、身体活動度調査、食事摂取量調査

（３）神経心理学的評価：MMSE、論理的記憶課題、パレイドリアテスト

（４）身体所見：身長、体重、BMI、血圧、心拍数、握力、歩行速度

（５）血液検査：白血球数、赤血球数、ヘモグロビン、ヘマトクリット、血小板、総蛋白、アルブミン、CPK、AST、ALT、LDH、ALP、 γ -GTP、総ビリルビン、血糖、HbA1C、総コレステロール、HDL コレステロール、LDL コレステロール、中性脂肪、尿素窒素、クレアチニン、尿酸、Na、K、グリコアルブミン、血清インスリン、高感度 CRP、f-T4、TSH

（６）精神医学的評価：GDS、PHQ-9、PHQ-12

<血中オートタキシン並びにオートタキシンに影響を与える関連物質（コルチゾール、DHEA-S）の測定>

上記の第 1 回ならびに第 2 回調査の際に取得した血液を使用し、オートタキシン並びにオートタキシ
ンに影響を与える関連物質（コルチゾール、DHEA-S）を測定する。

個人情報の取扱い

調査データおよび解析に用いる血液検体は、熊本大学医学部生命科学研究部神経精神医学講座にて
入室許可者のみ入れる施設可能な部屋で保管されています。データベースの元となった収集された情
報は、大学院生命科学研究部神経精神医学講座にて、個人を特定・識別できる情報（氏名・住所・生年
月日・電話番号など）を削除し、独自の記号を付すとともに対応表を作成することで、匿名化して管理
しています。匿名化 ID と個人情報との対応表は、外部と接続できないパソコンを用いてパスワードを
設定した上で管理されております（管理責任者：大学院生命科学研究部神経精神医学講座 竹林実）。解
析後のデータについて、10 年間はデータが保管されますが、以降はデータ復元ができないよう消去し
ます。研究成果を公表する際には個人が特定されない形で行います。

研究成果に関する情報の開示・報告・閲覧の方法

本研究により得られた成果は、個人情報保護に配慮したうえで論文や学会・熊本大学大学院生命科学
研究部神経精神医学講座ホームページ等にて公表します。研究対象者から、研究成果のフィードバック
および研究に関する情報の開示を求められた場合は、適切な範囲で対応します。

また、研究の過程で研究対象者の健康に関する重要な情報が見つかった場合には、速やかにご本人ま
たは代諾者にご報告いたします。

利益相反について

本研究は、東ソー株式会社と共同研究による研究費と、国立研究開発法人日本医療研究開発機構「大
規模前向きコホートデータを基盤とした認知症のゲノム・脳画像研究」によって行われる予定です。こ
の研究は、研究代表者である熊本大学の竹林実が東ソー株式会社と共同研究を締結していることを熊
本大学医学系研究利益相反審査委員会に全て報告し、利益相反状態であると判定されています。このこ
とを十分に認識した上で、公正に研究を遂行し、対象となる方に不利益になることや、研究結果を歪め
ることは一切いたしません。また、当該研究経過を定期的に熊本大学医学系研究利益相反審査委員会に
報告し、本研究の公正性・信頼性を保ちます。

本研究参加へのお断りの申し出について

本研究への参加を希望されない研究対象者様は下記の問い合わせ先までご連絡ください。参加を拒
否したことにより研究対象者様の不利益となることはありません。ただし、既に研究に使用されたデー
タや情報、いったん学会等で発表された内容や登録されたデータを削除することはできません。

本研究に関する問い合わせ

熊本大学大学院生命科学研究部附属 健康長寿代謝制御研究センター 特任助教 梶谷 直人
住所：〒860-8556 熊本市中央区本荘 1-1-1 TEL：096-373-5184