



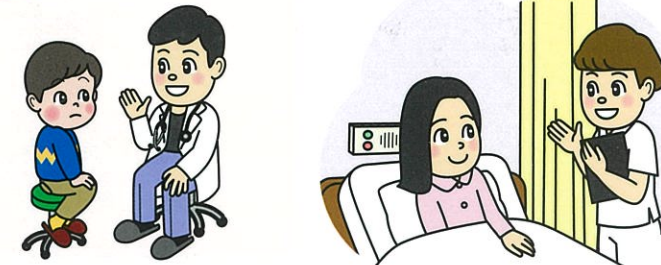
IRUD

Initiative on Rare and Undiagnosed Diseases

未診断疾患イニシアチブ のご案内

診察しても病気の
原因がわからない。

診断がつかない。



—IRUD研究にご参加の皆さんへ—

- ・IRUDはふつうの検査では分からぬ遺伝子の異常を研究として調べます。
そのため、かなり時間がかかります。
- ・いつまでかかるかなどご質問がありましたら、ご遠慮なく主治医に問合せてください。
- ・また、他の遺伝子検査を勧められた時なども、まず主治医にご相談ください。

IRUDに関する詳しい情報



<https://plaza.umin.ac.jp/irud/>

検索

日本医療研究開発機構 難治性疾患実用化研究事業

未診断疾患イニシアチブ (Initiative on Rare and Undiagnosed Diseases (IRUD))

「希少未診断疾患に対する診断プログラムの開発に関する研究」

研究代表者：水澤英洋

そんな不安を解決へと導く研究が
ここにあります。

～遺伝子を調べて診断の手がかりを見つけ、治療法の開発につなげる
患者さん参加型のプロジェクト、それが
IRUD(アイラッド・未診断疾患イニシアチブ)です～

IRUD紹介動画



国立精神・神経医療研究センター
IRUDコーディネーティングセンター
E-mail : irud@ncnp.go.jp

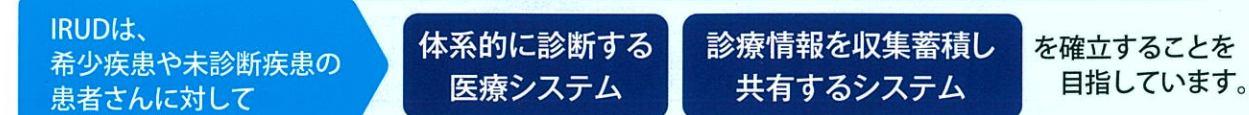


国立研究開発法人 日本医療研究開発機構
Japan Agency for Medical Research and Development

希少疾患や未診断疾患に対するIRUD診断体制が構築され研究が進められています。

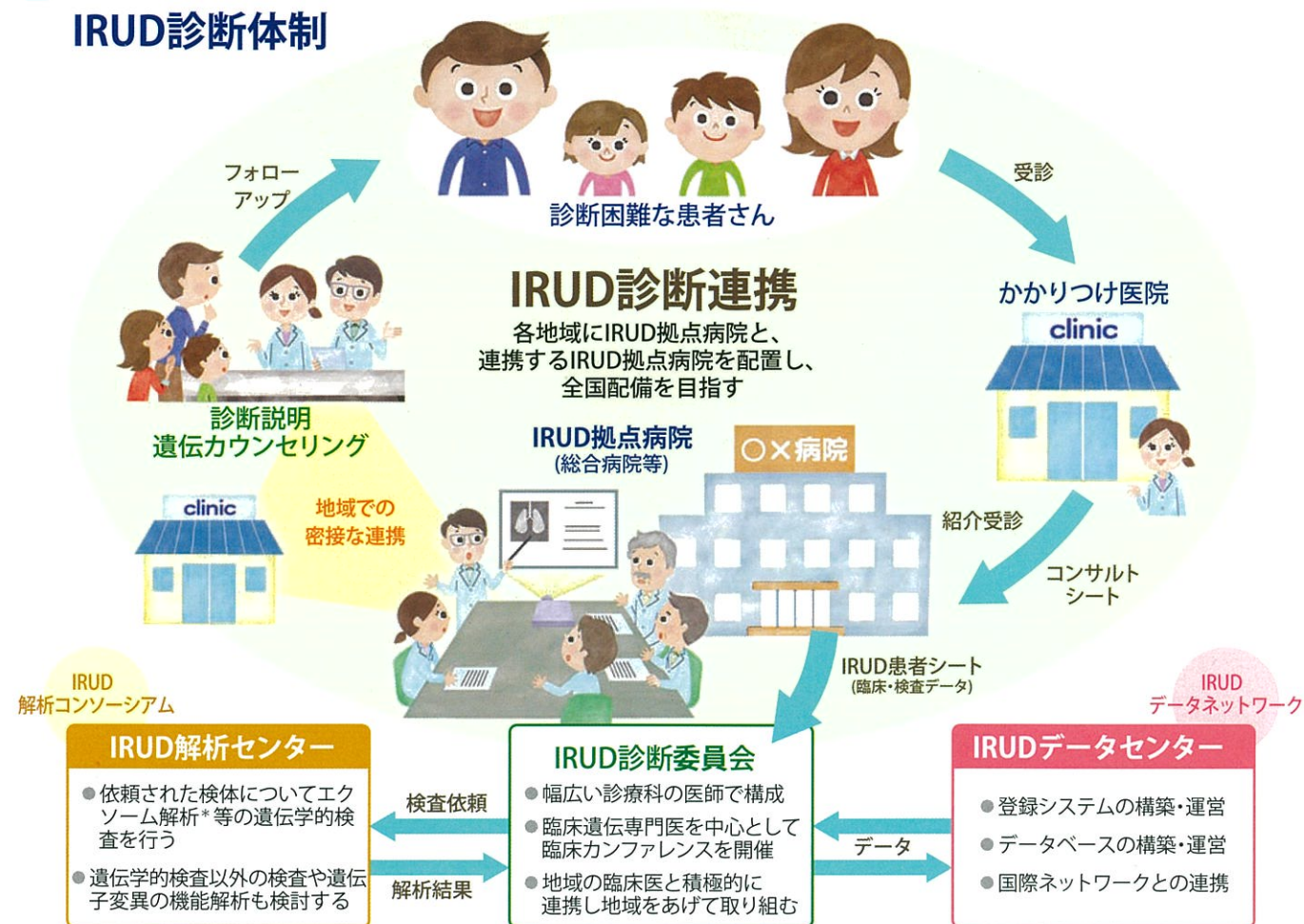
IRUD(未診断疾患イニシアチブ) : Initiative on Rare and Undiagnosed Diseases

国立研究開発法人 日本医療研究開発機構(AMED)は、日常の臨床現場で診断がつかず、希少疾患もしくは未診断疾患の可能性がある患者さんの診断を確定し、病態解明を進める「IRUD診断体制」を新たに構築し、研究を推進します。



かかりつけ医とIRUD拠点病院の医師が連携し、
希少疾患に詳しい専門家の知見や最先端の遺伝子解析等を用いた検査結果を総合して診断の確定を目指します。

IRUD診断体制

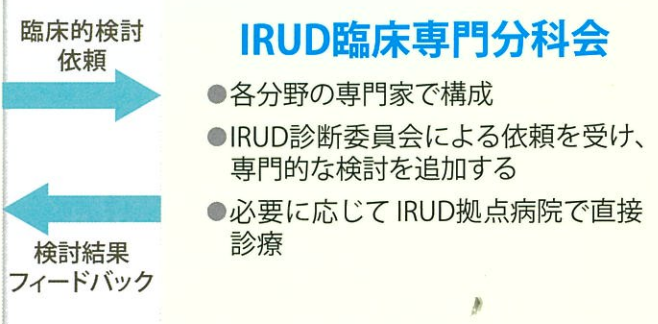


IRUDでは、患者さんを普段診察するかかりつけ医の紹介を受けて、IRUD拠点病院のIRUD診断委員会においてそれぞれの患者さんの病状について専門的な検討を行った後、遺伝学的検査等の追加解析結果を含めて診断の確定を目指します。診断の確定や、原因遺伝子を明確にすることは、患者さんに治療方法を届ける最初の一歩です。

*エクソーム解析:全ゲノムのうち、エクソン配列(構造遺伝子の塩基配列のうちタンパク質合成の情報をもつ部分)のみを網羅的に解析する手法

全国の各地域にIRUD拠点病院が設置されるよう体制整備を進め、IRUD診断連携を支援していきます。

IRUD診断連携



各地域のIRUD拠点病院に設置されるIRUD診断委員会と、各分野の専門家で構成されるIRUD臨床専門分科会の連携により、症例検討を行います。

IRUDはコーディネーティングセンターを中心としてIRUD推進会議により運営されており、DNA、細胞などもリソースセンターにて保管され、さらなる研究に活用されています。

IRUDへの紹介をご検討頂きたい基準

IRUDでは、患者さんの病状について専門的な検討を行った後、明らかな環境要因や後天的要因で説明できるものは除き、遺伝学的検査等の追加解析を含めて診断の確定を目指します。

以下の一又は二を満たし、6ヶ月以上にわたって(乳幼児は除く)持続し、生活に支障のある症状があり、診断がついていない状態。

1. 2つ以上の臓器にまたがり、一元的に説明できない他覚的所見を有すること。
2. なんらかの遺伝子異常が疑われる病状であること。

(血縁者、兄弟に同じような病状が認められる場合を含む。)