

臨床研究へのご協力をお願い

当院では、以下の臨床研究を実施しております。本研究の対象者に該当する可能性のある患者様で、個人が識別される診療情報等を研究に利用されることを希望されない場合は、以下の連絡先にお問い合わせください。同意されない場合でも、診療上の不利益が生じることは一切ありません。

■ 研究の対象期間と対象となる患者様

当院において2011年1月31日～2024年12月31日に GLP-1 製剤(リラグルチド、デュラグルチド、セマグルチド)およびチルゼパチドの投薬を開始した患者

■ 研究課題名

GLP-1 受容体作動薬およびチルゼパチドの継続率および有効性・安全性の調査

■ 当院の研究責任者(所属)

川田 暁(薬剤部)

■ 当院の試料・情報の管理責任者(所属)

川田 暁(薬剤部)

■ 本研究の目的・方法・研究実施期間

GLP-1 受容体作動薬およびチルゼパチドの継続率および有効性と安全性を明らかにする目的で、電子カルテに記載のある診療記録、検査データを利用する。

研究実施期間:2025年4月3日～2028年3月31日

■ 研究に用いる試料・情報の項目

● 研究対象患者様の背景

年齢(生年月日)、性別、糖尿病罹病期間、身長、体重、BMI (Body Mass Index)、ウエスト周囲径 等

■ 他の研究機関への提供・提供方法

他の研究機関への試料・情報の提供はありません。

■ 個人情報の取扱い

研究で利用する情報から、患者様を直接特定できる個人情報は削除します。また、研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者様を特定できる個人情報は利用しません。

■ お問い合わせ先

担当者(所属):川田 暁(薬剤部)

電話:04-7092-2211(代)