

生命科学・医学系研究実施のお知らせ

東京慈恵会医科大学倫理委員会の審査を受け、以下の研究を実施しております。

本研究に関する内容の詳細等、お知りになりたい方は下記【問い合わせ先】までご連絡ください。なお、試料・情報が本研究に用いられることについて、研究の対象となる方（もしくは代理人の方）にご了承いただけない場合は研究対象から除外いたしますので、下記【問い合わせ先】までお申し出ください。

【研究課題名】	レパグリニドとクロピドグレル併用による2型糖尿病患者の臨床検査値変動の解析		
1. 研究の目的と方法	糖尿病治療薬であるレパグリニド（商品名：シュアポスト）は抗血小板薬であるクロピドグレル（商品名：プラビックス）との併用によりレパグリニドの効果が高くなり、血糖コントロールに影響を及ぼす可能性があります。しかしながら、これらの薬剤は、薬効の違いから別々の診療科から処方されることが多いことから、併用されているケースがあります。本研究では、レパグリニド服用中にクロピドグレルが併用された患者さんにおいて、診療記録より血糖データ、臨床検査値や併用薬等のデータを収集し、相互作用について調査します。		
2. 研究期間	倫理委員会承認日～2025年3月31日まで、研究の実施を予定しています。		
3. 対象となる方等	2006年5月～2024年2月の期間にレパグリニド投与中の患者に対しクロピドグレルが併用された患者（年齢を問わず）を調査対象とします。		
4. 研究に利用する試料・情報について	(1) 試料の種類	試料は使用しません。	
	(2) 試料の取得の方法	試料は使用しないため、該当しません。	
	(3) 情報の種類	診断名、性別、年齢、基礎疾患、臨床検査値、併用薬	
	(4) 情報の取得の方法	診療録から診療時のデータを収集します。	
5. 研究の実施体制	あなたの試料・情報は、以下の研究者が研究のために利用します。 試料・情報は、(3)の管理責任者が責任をもって、保管・管理します。		
	(1) 当施設の 研究責任者 または研究 代表者	研究機関名	東京慈恵会医科大学附属病院 薬剤部
		氏名	高橋 勇己
	(2) 当施設の長	東京慈恵会医科大学 学長 松藤千弥	
	(3) 当施設の 試料・情報の 管理責任者	(1)の研究責任者と同じ	
	(4) 共同で研究 を実施する 施設とその 責任者	この研究では共同で研究を実施する機関はありません。	

6. 試料・情報を他機関とやり取りすることについて	この研究では、外部の機関と試料・情報をやり取りすることはありません。 試料・情報の利用開始予定日：2024年6月頃～
【問い合わせ先】	機関名：東京慈恵会医科大学附属病院 薬剤部 研究責任者：高橋 勇己（たかはし ゆうき） 電話番号：03-3433-1111（内線：5339） 対応時間：平日 8：30 ～ 17：00

※利用する情報等からは、お名前、住所、電話番号、カルテ番号など、個人を特定できる情報は削除いたします。
研究成果を学会や論文で発表する際も個人が特定できる情報は利用いたしません。