

## 研究内容の開示

東京歯科大学市川総合病院の倫理審査委員会が審査を行って承認し、同病院長が実施を許可した下記の研究について、研究の対象者に該当する可能性があつて、診療の情報等を研究の目的で利用されることを希望されない場合は、下記の問い合わせ先にお問い合わせください。なお、ご協力いただけない場合でも患者さんに不利益は生じません。また、ご協力いただきましても謝礼はございません。

研究課題名	アナモレリンの血糖値上昇の実態調査と関連する因子の検討 (倫理審査委員会承認番号：I24-43)
研究責任者	薬剤部 松井 浩志
本研究の目的と意義	<p>がん患者さんでは、「がん悪液質」という体重減少（特に筋肉量の減少）や食欲不振などの症状が現れることがあります。エドルミズ®錠（アナモレリン）は、がん悪液質の患者さんにおける体重および筋肉量の増加並びに食欲の増加効果を示しています。副作用としては、血糖値の上昇が報告されており、臨床現場では注意が必要であるとされています。しかし、臨床におけるエドルミズ®錠使用後の高血糖の発現状況や高血糖発現の関連因子についての報告はまだ少ないです。</p> <p>今回、エドルミズ®錠による血糖上昇の実態調査と薬以外の血糖上昇に関連する因子を検討することで、より安全に治療を施行する対策を立てることが本研究の目的となります。</p>
研究の対象になる患者さん	当院で採用された2021年6月1日～2024年3月31日に、エドルミズ®錠を初めて内服した患者さんを対象としています。
研究の方法	対象になる患者さんのカルテを拝見し、以下の情報を取得します。 <ul style="list-style-type: none"><li>・年齢、身長、体重、性別</li><li>・血液検査：肝機能値、血糖値、HbA1c、血清アルブミン値、ヘモグロビン値、CRP値</li><li>・その他：癌種、糖尿病の有無、内服継続率、副作用発現状況、中止理由</li></ul>
研究を行う期間	この研究の実施が認められてから2025年3月31日までです。
個人情報取り扱い	患者さん個人を特定できる診察券番号、氏名、生年月日は削除して、研究用の番号に変えて取り扱いをします（仮名加工情報といいます）。なお、患者さん個人を特定できる診察券番号、氏名、生年月日と研究用の番号を照合するための対照表を別に作成して、院内の

	施錠可能な場所で厳重に保管します。
研究データの保管	研究に使用した情報は、研究終了後5年間は保存し、適切に破棄いたします。
本研究の資金源	必要ありません。
企業などとの関係	この研究に企業や営利団体は関わっていません。
お問い合わせ先	この研究に協力したくない場合や、研究についてさらにお知りになりたい場合は下記にご連絡ください。 東京歯科大学市川総合病院 薬剤部 松井 浩志 047-322-0151 代表
備考	診療の情報等を研究の目的で利用されることを希望されないとお申し出いただいた場合に、ご留意いただきたいことがあります。研究がある程度進んで解析をはじめてから、特定の患者さんの情報を除くことができないことがあります。その点についてあらかじめご承知ください。

以上