

「アナモレリン塩酸塩の有効性および安全性の検討」

1. 研究の対象

西暦2021年5月～西暦2023年5月までの間に大阪急性期・総合医療センターでアナモレリン塩酸塩が処方された患者さん

2. 研究目的・方法

「目的」アナモレリン塩酸塩の有効性および安全性を検討するため

「方法」対象患者さんのアナモレリン塩酸塩による治療を行う前と後で体重、食事摂取量、血液データ等の変化を比較検討する。

「研究期間」研究実施許可後から西暦2024年9月30日まで

3. 研究に用いる情報の種類

通常診療にて取得された、診療情報等（身長・体重、病歴、既往歴、食事摂取量、血液データ（血糖値、HbA1C、アルブミン、TP、プレアルブミン、AST、ALT、GTP、クレアチニン、ヘモグロビンなど）および心機能検査データ）

4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。また、情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先

大阪市住吉区万代東 3-1-56

大阪急性期・総合医療センター薬局

研究責任者：主査 宮部 祐子

電話 06-6692-1201 内線 7606