

糖尿病内分泌内科に通院中の患者さんまたはご家族の方へ  
(臨床研究に関する情報)

当院では、以下の臨床研究を実施しております。この研究は、患者さんの診療情報を用いて行います。このような研究は、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」(令和3年文部科学省・厚生労働省・経済産業省告示第1号)の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされております。この研究に関するお問い合わせなどがありましたら、以下の問い合わせ先へご照会ください。

[研究課題名] 高度肥満症患者での週1回製剤セマグルチド投与による体重と食行動の変化における検討—前向きコホート研究—

[研究機関名・長の氏名] NTT 東日本札幌病院・吉岡 成人

[研究責任者氏名・所属] 永井 聡 (NTT 東日本札幌病院 糖尿病内分泌内科)

[研究の目的] 週1回のGLP-1受容体作動薬であるセマグルチド(ウゴービ®)を処方開始した高度肥満症重患者さん(ウゴービ®群)を対象に、ウゴービ®開始前後における体重、食行動などについて一定期間追跡調査を行い、その治療効果と安全性を検証します。また、ウゴービ®が投与されない既存の内科的治療の高度肥満症患者さん(対照群)のデータについても比較のために利用します。

[研究の方法]

(1) 対象となる患者さん

実施許可日～2025年6月30日の間に当院に通院している高度肥満症患者さん

(2) 利用するカルテ情報

①研究対象者基本情報：患者識別コード、年齢、性別、診断名、身長、体重、BMI、身体所見、病歴、合併症および肥満関連疾患、喫煙・飲酒の有無、治療歴、治療薬、有害事象の有無

②外来血圧・脈拍、腹囲

③尿・血液検査結果：尿検査(蛋白[定性]、糖、ケトン体)、空腹時血糖値、HbA1c、ヘモグロビン、白血球数、血小板数、総ビリルビン、アルブミン、AST、ALT、γGTP、ALP、総

蛋白、アルブミン、クレアチニン、BUN、Na、K、Cl、Ca、P、総コレステロール、HDL  
コレステロール、中性脂肪、LDL コレステロール

④骨密度（腰椎、大腿骨）（DXA 法）

⑤体成分分析（全身 DXA 法）

⑥食行動質問票

[研究実施期間] 実施許可日～2026年12月31日

この研究について、研究計画や関係する資料、ご自身に関する情報をお知りになりたい場合は、他の患者さんの個人情報や研究全体に支障となる事項以外はお知らせすることができます。

研究に利用する患者さんの情報に関しては、お名前、住所など、患者さん個人を特定できる情報は削除して管理いたします。また、研究成果は学会や学術雑誌で発表されますが、その際も患者さんを特定できる情報は削除して利用いたします。

\*上記の研究に情報を利用することをご了解いただけない場合は以下にご連絡ください。

[連絡先・相談窓口]

北海道札幌市中央区南1条西15丁目 NTT 東日本札幌病院 糖尿病内分泌内科 部長  
担当医師 永井 聡  
電話 011-623-7000（代表）