

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、厚生労働省・文部科学省の「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」（平成26年文部科学省・厚生労働省告示第3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]脂質異常症合併重症成人成長ホルモン分泌不全症患者におけるペマフィブラートの効果に関する検討-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]ペマフィブラートを処方開始した脂質異常症合併成人成長ホルモン分泌不全症（AGHD）患者さん（ペマフィブラート群）を対象に、ペマフィブラート開始時前後における脂質異常症コントロール、肝機能、腎機能の変化を前向きに調査し、その治療効果と安全性を検証します。

[研究の方法]

○対象となる患者さん

実施許可日～2022年12月の間に当院に通院する、ペマフィブラート群に背景等を揃えた、ペマフィブラートが投与されない（他フィブラート投与を含む）AGHD患者さん（非投与AGHD群）およびペマフィブラートが投与された非AGHD患者さん（非AGHD群）として診療録などから収集します。

○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、AGHD罹病期間、AGHDに関連する疾患、喫煙・飲酒の有無、薬剤内容（成長ホルモンの補充を含む）

②外来血圧、腹囲

③尿・血液検査：尿検査（蛋白（定性）、糖、ケトン体、アルブミン/クレアチニン比）、空腹時採血：総コレステロール、HDL-C、TG、LDL-C、RLP-C、リポ蛋白分画（ポリアクリルアミド電気泳動）CPK、空腹時血糖値、HbA1c、AST、ALT、 γ -GTP、ALP、総蛋白、アルブミン、BUN、

クレアチニン、eGFR、UA、血小板、インスリン、フェリチン、Ⅳ型コラーゲン 7S

④超音波検査（可能であればフィブロスキャン）

⑤腹部 CT 検査（肝脾 CT 値比）

⑥AHQ（アンケート表）

[研究実施期間] 実施許可日～2023 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、ご住所など、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

担当医師 永井 聡

電話 011-623-7000