

作成日：西暦 2026 年 4 月 20 日

## 研究に関するホームページ上の情報公開文書

**研究課題名：**イメグリミン処方時の患者背景と有効性・安全性に関する単施設後ろ向き観察研究

本研究は藤田医科大学の医学研究倫理審査委員会で審査され、学長の許可を得て実施しています。

### 1. 研究の対象

2024 年 4 月から 2027 年 9 月までの間に藤田医科大学岡崎医療センターでイメグリミンによる糖尿病の治療を初めて開始した 20 歳以上の方を対象とします。

### 2. 研究目的・方法・研究期間

イメグリミンは 2 型糖尿病の患者さんに対して血糖を下げる目的で使用される薬です。この薬は、血糖を下げるホルモンであるインスリンを出しやすくしたり、効きやすくしたりする両方の働きを持っています。当院で実際に処方される患者さんの背景や副作用を確認して、どのような患者さんにイメグリミンが使用されやすいか調査します。研究期間は倫理審査委員会の承認後より 2027 年 12 月までです。

### 3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：年齢、性別、身長、体重、病歴、薬物療法の治療歴、血液生化学的検査項目、副作用の発生状況 等

### 4. 外部への試料・情報の提供

外部への資料や情報の提供はいたしません。

### 5. 研究組織

本学の研究責任者：藤田医科大学岡崎医療センター 薬剤部 薬剤師 服部翔太

### 6. 除外の申出・お問い合わせ先

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その代諾者の方にご了承いただけない場合には、研究対象から除外させていただきます。下記の連絡先

までお申し出ください。その場合でも、お申し出により、研究の対象となる方その他に不利益が生じることはありません。

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。

また、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。

## 7. 利益相反

この研究は、企業等からの資金提供は受けていません。また、この研究に関連する企業と研究者等との間に、開示すべき利益相反はありません。

照会先：

藤田医科大学 岡崎医療センター 薬剤部

担当者：服部 翔太

愛知県岡崎市針崎西2丁目6番地1

電話 0564-64-8205