

～下記の研究を行います～

『初回治療としてインテグラーゼ阻害剤を使用した患者 の血清尿酸値の上昇に関する要因についての検討』

【研究責任者】 中内 崇夫

【研究の目的】 インテグラーゼ阻害剤（テビケイ錠、アイセントレス錠、ゲンボイヤ配合錠）を服用開始後の血清尿酸値上昇に関する要因について調査を行います。

【研究の期間】 研究許可日～2022 年 3 月 31 日

【研究の方法】

●対象となる患者さん

2018 年 4 月 1 日から 2019 年 3 月 31 日に大阪医療センター感染症内科を受診した HIV-1 感染症の方のうち、初回治療としてインテグラーゼ阻害剤とデシコビ配合錠の組み合わせで投与が開始となった、開始時血清尿酸値<7.0mg/dL の方。

●研究に用いる試料・情報の種類

試料：なし

情報：患者背景（性別、年齢、体重、AIDS 発症の有無）、臨床検査値（血清尿酸値、CD4 陽性 T リンパ球数、HIV-RNA 量、血清クレアチニン値）など

【研究の資金源】

なし

【利益相反】

臨床研究における利益相反（COI(シ-オー-アイ)：Conflict of Interest）とは、「主に経済的な利害関係によって公正かつ適正な判断が歪められてしまうこと、または、歪められているのではないかと疑われかねない事態」のことを指します。具体的には、製薬企業や医療機器メーカーから研究者へ提供される謝金や研究費、株式、サービス、知的所有権等がこれにあたります。

なお、本研究の利益相反については、当院の利益相反審査委員会で審査され適切に管理されています。

◎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。

◎情報等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、研究対象としないので、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。

国立病院機構大阪医療センター
〒540-0006 大阪府大阪市中央区法円坂2丁目1-14
TEL (06) 6942-1331 (代)
研究責任者 薬剤部 薬剤師 中内崇夫