

医療法人 光晴会病院を受診された患者さんへ

当院では下記の臨床研究を実施しています。本研究の対象者に該当する可能性のある方で診療情報等を研究目的に利用または提供されることを希望されない場合は、下記の間い合わせ先にお問い合わせ下さい。

研究課題	重症化リスク因子を有する軽症/中等症 I の SARS-CoV-2 感染症患者を対象としたエンシトレルビル フマル酸の有効性及び安全性を評価する無作為化モルヌピラビル対照比較試験
所属(診療科等)	医 局 (呼吸器内科)
研究責任者 (職名)	河野 仁寿 (呼吸器内科部長)
研究目的	SARS-CoV-2 感染症患者を対象に、SARS-CoV-2 ウイルス RNA のベースラインからの変化量を指標として、エンシトレルビル 1日 1回、5日間経口投与の抗ウイルス効果を、モルヌピラビル 1日 2回、5日間投与と比較する。
調査データ 該当期間	2023年6月1日 ~ 2024年8月31日
研究内容	下記該当者を研究対象として無作為化比較試験を行なう。 ①年齢：18歳以上 ②新型コロナウイルス感染症の重症化リスク因子を有する者 (60歳以上、高血圧症、糖尿病、喫煙者、慢性肺疾患、肥満等) ③過去3日以内に新型コロナウイルスの陽性診断を受けている者 ④過去3日以内に疲労感、頭痛、悪寒、発熱、咳、息切れ、喉の痛みなどの新型コロナウイルスの症状を有した者
個人情報の 取り扱い	個人の識別に繋がる情報は用いず、識別番号を割り当てた状態で提供・管理するため、個人の特定はできない。
本研究の資金源 (利益相反)	な し
お問い合わせ	病院代表：095-857-3533 (内線：2215) 担当者：総務課 (戸田)