

研究概要

1. 研究名称 または課題名テーマ等

原発性骨粗鬆症患者を対象としたテリパラチド自己投与製剤の満足度を評価する臨床試験—週2回テリパラチド製剤と連日テリパラチド製剤の交差比較試験- (JOINT-06)

2. 研究責任者(当院)

所属：整形外科

氏名：小谷 俊明

共同研究の場合は代表機関 及び 代表者名

機関名：そうえん整形外科 骨粗しょう症・リウマチクリニック

代表名：宗圓 聡

3. 分担研究者

所属：該当なし

氏名：該当なし

4. 研究対象者

当院が多施設共同研究機関として jRCT にて公開された日～2022年3月31日の間に、聖隷佐倉市民病院において〔原発性骨粗鬆症と診断されテリパラチド自己投与製剤での治療〕を受ける方。

5. 研究の必要性

骨粗鬆症治療における治療継続は、骨折予防にとっても重要である。テリパラチド自己投与製剤の利便性の高さを患者アンケートにより明らかにすることで、治療の継続率を向上させることができると考える。また、テリパラチド製剤の切り替え情報(有効性及び安全性)を収集することで、実臨床に有益な情報を提供できると考える。

6. 研究等によって生ずる個人への影響と医学上の貢献の予測

テリパラチド自己投与製剤の利便性を明らかにし、普及させることで、テリパラチド製剤の適正使用の推進、重症骨粗鬆症患者の骨折予防に貢献できると考える。

7. 対象者、関係者等からの問合せ先(当院)

連絡先番号：043-486-1151

担当者氏名：小谷俊明

対応時間：9:00-17:00 (平日)

共同研究において専用窓口がある場合

A-TOP 研究会 JOINT-06 試験事務局

公益財団法人パブリックヘルスリサーチセンター

骨粗鬆症至適療法研究支援事業

所在：東京都新宿区西早稲田 1-1-7

電話：03-5287-2638

e-mail：joint06@csp.or.jp

※ご注意

対象者とは、本研究に参加された方です。
お問合せは、本研究に参加された方と
研究関係者のみで、その他の方へのご対応
はできませんので、予めご了承願います。