

甲状腺ホルモン内服中の女性の妊娠後の TSH 値の変化

承認番号：2024001

1. 研究の対象

2019年1月から2021年12月の期間に生殖補助医療実施医療機関から紹介された不妊女性のうち、未治療の潜在性甲状腺機能低下症（TSH $>4.0\mu\text{U/mL}$ ）と TSH 高値正常（TSH $2.5\sim 4.0\mu\text{U/mL}$ ）に対して当院でチラーヂン S 投与を開始した女性。

2. 研究目的・方法

目的；一部の医療機関で行われている妊娠が判明した時点で週に2回チラーヂン S を倍量内服してもらうというのが適切なかを検討する。

方法；妊娠直前の TSH 値が $0.5\sim 2.5\mu\text{U/mL}$ の女性のチラーヂン S の内服量を変更せずに妊娠直後の TSH 値を調べる。

研究期間：実施許可日～2025年12月31日

利用を開始する予定日：2024年5月

2. 研究に用いる情報の種類

妊娠週数、チラーヂン S 内服量、TSH、FT4、TgAb、TPOAb、超音波所見

個人情報の取り扱い：氏名等の特定の個人を識別することができる記述等を削り、測定結果と患者情報を結びつけることができないようにする。

4. お問い合わせ先

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ませんので下記の連絡先までお申出下さい。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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先

岡本甲状腺クリニック

〒535-0031 大阪市旭区高殿 4-22-26

TEL:06-6955-6690（研究責任者：日高 洋）