

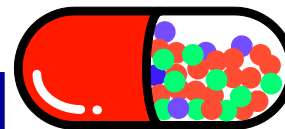
『教えて！治験のはなし』

シリーズ その< 3 >

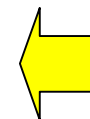
～ 治験に参加する場合
どんな事をするの？～



『治験のおおまかな流れ』



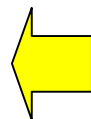
担当医から治験の説明



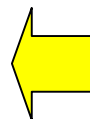
臨床研究コーディネーター
より補足説明



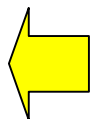
患者さんに治験
参加の意志確認



同意書にご署名

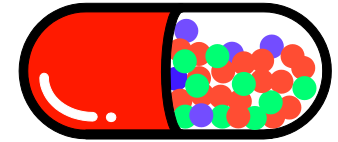


治験参加基準の確認



治験開始





『治験に参加する前』

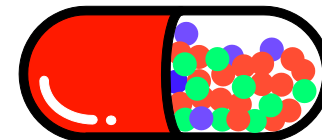
- ・ 治験に参加するにあたり、医師、臨床研究コーディネーターより説明文書を用いながら、治験についての詳しい説明があります。

そうなんですか・・・
それで、どんなことをするのでしょうか？



治験とは
ですね・・・

『治験に参加するための 手続きを行います』

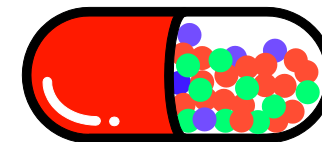


- ・説明を聞いた上で治験に参加する、
しない等よくお考えいただき、治験に
参加しても良い場合には
同意書にサインを
していただきます。



患者さん
ご署名欄

『治験の参加基準に合っているかどうか確認します』



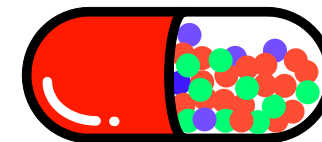
- ・ 治験にはいくつかの**参加基準**が設けられています。

➡ **参加基準**) 、 、 . . .

- ・ 結果によっては患者さんの安全性も考慮し**治験にご参加**
いただけないこともあります。



『治験の参加基準に合っているかどうか確認します』

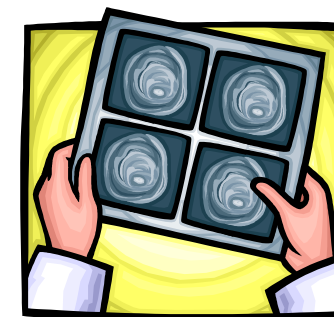


【主な確認項目の内容】

- ① 医師による診察（問診、視診等）
- ① 採尿・採血検査（必要時）
- ① 現在内服しているお薬の内容確認

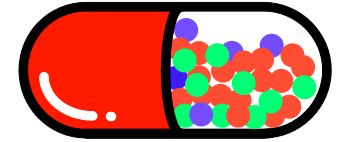


- ① 体温、 血圧、 脈拍測定など
- ① レントゲン撮影（必要時）





『治験薬投与開始』

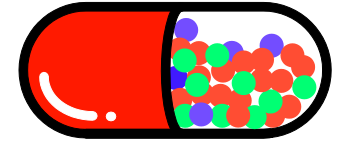


- ・ 治験の**参加基準**に問題がなければ
治験薬の投与が開始
となります。



- ・ 治験薬の投与方法については、
担当**臨床研究コーディネーター**
が詳しくご説明いたします。



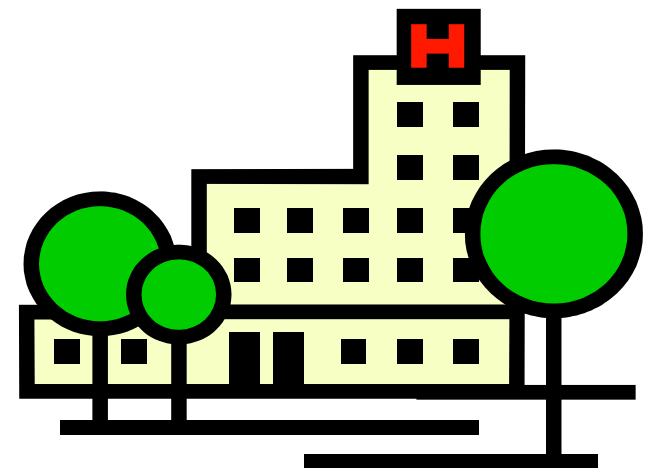


『治験薬投与開始後』

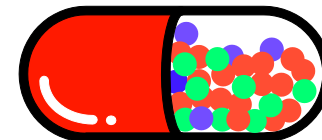
治験薬は指示通り投与を継続していただきます。

何かご心配なことがありましたら
臨床研究コーディネーターまでご連絡
下さい。

その後は治験で定められた
スケジュールに沿って
ご来院ください。



『患者さんへ』



治験への参加は患者さんの**自由な意志**によるものです。

治験の参加を希望しない場合や、**途中で参加をとりやめた場合**でも、患者さんの治療に差しつかえたり不利益を受けることは一切ありません。

