

静岡県立大学薬食研究推進センターからのお願い

静岡県立大学大学院薬学研究院薬食研究推進センターは、健康科学の発展及び健康長寿社会の実現に寄与することを目的とし、医薬品等に関する学術的基礎研究の推進及び臨床研究への支援を行う研究施設です。

～ γ -GTP 高値を指摘され、気になっている方へ～

「 γ -GTP に対する高吸収クルクミンの効果に関する研究」に

ご協力をお願いします！！

ウコンの主成分であるクルクミンは、肝機能改善効果が期待されるサプリメントとして注目を浴びています。しかしながらクルクミンを経口摂取してもごくわずかし体内に吸収されないため、十分な効果を示せていませんでした。静岡県立大学薬学部分子病態学講座の森本達也教授らは表面加工を施した高吸収性クルクミン製剤を開発し、健康食品としての様々な臨床試験を行っています。

今回は γ -GTP 高値が気になる方において、高吸収クルクミン(セラクルミン[®])摂取とその用量依存性を検討するために、「 γ -GTP に対する高吸収クルクミンの効果に関する研究」を実施します。本研究にご協力して頂けるボランティアの方を募集しています。

[参加条件]

- ・健康診断結果などで γ -GTP 高値を指摘され、研究参加時、 γ -GTP 値が基準値上限～200 であることが確認された方
 - ・文書同意が得られた年齢 20 歳以上 65 歳未満の男女
 - ・参加予定人数 60 名
 - ・抗血小板薬を 使用されていない方
- 上記以外にも参加基準があり、ご参加いただけない場合があります。予めご了承ください。

[説明会]

・2015 年 12 月 12 日(土)または 2015 年 12 月 19 日(土)

8:00 に静岡県立総合病院 にお集まり下さい。(詳細は追って連絡致します)

～お願い事項～

健康診断結果等のコピーをご持参下さい。試験担当医師が参加可否を判断します。

説明会時、同意が得られた方は 事前検査(採血)も同時に行います。

説明会前日は 21 時までに飲食を終え、以後水以外の飲食はなさないでください。

[臨床試験日程]

○第一グループ日程

事前検査：2015年12月12日(土)
4週後：2016年1月16日(土)
8週後：2016年2月13日(土)
12週後：2016年3月12日(土)

○第二グループ日程

事前検査：2015年12月19日(土)
4週後：2016年1月23日(土)
8週後：2016年2月20日(土)
12週後：2016年3月19日(土)

試験前日は21時までに飲食を終え、以後水以外の飲食はなさらないでください。

※事前検査で参加可能かを判断させていただき、参加が決定した方には、4週後以降の各日程とも、

8:00~11:00の間に静岡県立総合病院に来院して採血していただきます。

※本研究のすべての日程にご協力頂いた場合、負担軽減金(謝金 35,000円)をお支払いいたします。

※本研究は高吸収クルクミン(ウコン)またはプラセボを12週間摂取していただき、

開始時、4週後、8週後、12週後の4回の採血を行い、その効果や安全性を確認する臨床研究です。

※本研究にご参加頂いた方のプライバシーは遵守いたします。

[申し込み方法]

以下の連絡先に電話、ファックス(以下の用紙をご使用下さい)、またはメールにて、参加可能な日程、氏名、連絡先(ご住所、メールアドレス、電話番号)をご記入のうえ、ご応募ください。

申し込み期限:2015年12月10日(木)

[申し込み・お問い合わせ先]

静岡県立大学薬学部 分子病態学講座 岡村 砂川

TEL FAX:054-264-5772

E-mail: curcumin.test@gmail.com



γ-GTPに対する高吸収クルクミンの効果に関する研究

応募用紙

参加可能な日程(○で囲んでください) 第一グループ日程 ・ 第二グループ日程

(ふりがな)

氏名 _____

ご住所 〒 _____

電話番号・FAX番号 _____

メールアドレス _____