

Self-rating Depression Scale を用いた抑うつ傾向を示す
片頭痛患者に対する経口薬と CGRP 関連抗体薬 3 剤の比較

1. 研究の対象

2022 年 6 月 1 日から 2024 年 10 月 1 日までの期間に川崎市立川崎病院頭痛外来で
片頭痛予防治療を開始した患者

(※CGRP 関連抗体薬：エムガルディ®、アジョビ®、アイモビーグ®)

2. 研究目的・方法

CGRP関連抗体薬による治療を受けている日本人片頭痛患者を対象に、自己評価式抑
うつ尺度 (SDS) スコアの変化を評価し、CGRP関連抗体薬が抑うつ症状に与える影
響を検討することを目的とする。

研究期間：実施許可日～2026年3月31日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：年齢、性別、生活背景、診断名、うつ性自己評価尺度 (SDS)
片頭痛の合併症、罹患期間、合併症、既往歴、治療歴 等

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。また、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すので、下記の連
絡先までお申出ください。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

研究責任者：

川崎市立川崎病院 脳神経内科 布施 彰久

住所：〒210-0013 神奈川県川崎市川崎区新川通 12-1

電話：044-233-5521

-----以上

(作成日：第 版 年 月 日)