

この研究の目的

軽症のCOVID-19患者さんを対象に、試験薬を5日間服用いただいた時の罹患後症状に対する有効性と安全性を検討することが目的です。試験薬に含まれるCOVID-19に対する有効成分は国内でCOVID-19治療薬として既に発売されております。*

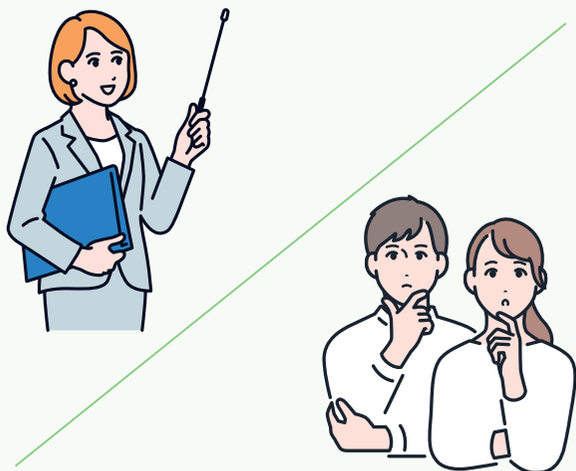
使用する試験薬について

試験薬に含まれるCOVID-19に対する有効成分の罹患後症状に対する治療効果を科学的に評価するために、次の2種類の試験薬を使って有効性と安全性を比べます。

形や色や味などは全く同じで識別することはできません。

- COVID-19に対する有効成分を含む錠剤
- COVID-19に対する有効成分を含まない錠剤（偽薬）

くじを引くような方法でどちらかの錠剤に割り当てられます。服用いただく試験薬をあなたが選ぶことはできません。どちらも、1日1回、5日間連続で服用いただきます。



研究のおおまかな流れについて

1

大阪大学医学部附属病院の医師とオンライン面談を実施し、
研究の説明と参加条件の確認（約20分）
あなたが研究参加に同意される場合には同意書に署名



2

試験薬を自宅にお届け



3

試験薬を5日間服用



4

服用開始の1週間後に大阪大学医学部附属病院の医師とオンライン面談



5

その後、約1か月に1回、スマートフォンアプリで
服薬状況や症状などについてのアンケートに回答（6か月間）



本研究に参加するメリット

- 症状、生活の質などのアンケートを通じて、自分の健康状態を詳しく知ることができます。
- この研究にご参加いただくことで、将来多くの人々のCOVID-19罹患後症状の治療に貢献できるかもしれません。

本研究に参加するデメリット

- オンライン面談やアンケートへの回答について、負担を感じることもあるかもしれません
- 試験薬の副作用がみられる可能性があります。

*研究に参加せずに、このCOVID-19治療薬を服用するという選択肢もあります。服用を希望される場合には、いま受診されている病院・医院の医師にご相談ください。