

ウゴービ（肥満症治療薬）による自由診療についてのご説明と同意事項

下記内容にご理解・同意の上、同意書にご署名いただいた方のみ治療を開始します。

1 治療の適応について

(1) 本剤による治療が適応となる患者様は、以下のいずれかに該当する方です。

- ☐ BMI が 35 以上である
- ☐ BMI が 27 以上 35 未満であり以下の太枠「肥満に関する健康障害」のうち合計 2 個以上を有する

- ☐2 型糖尿病 ☐脂質異常症 ☐高血圧 ☐高尿酸血症・痛風 ☐冠動脈疾患 ☐脳梗塞
☐非アルコール性脂肪性肝疾患 ☐月経異常・不妊 ☐閉塞性睡眠時無呼吸症候群
☐運動疾患 ☐肥満関連腎臓病

☐ その他 ()

(2) 安全な治療を提供するため、以下に該当する方はウゴービによる治療を受けられません。

- ・ 20 歳未満の方
- ・ 現在、妊娠または妊娠の可能性がある方、および授乳中の方
- ・ 過去に薬剤や特定の化学物質に対してアレルギー反応を起こしたことがある方
- ・ 他の GLP-1 受容体作動薬やインスリンを使用中の方
- ・ 2 型糖尿病または甲状腺疾患をお持ちの方
- ・ 重度の胃腸障害、膵炎、重度の腎機能障害、重度の肝機能障害をお持ちの方
- ・ 摂食障害の診断がある方
- ・ その他、医師の判断により本治療が不適切と判断された方、あるいは治療の必要性が低いと判断された方

2 費用について

- ・ウゴービは肥満症治療薬として国内承認済みですが、自由診療での適応となり当院では診察に係る費用は全て保険適応外となります。
- ・医薬品副作用被害救済制度などの補償対象外となります。
- ・副作用や効果は個人差があり、必ずしも治療効果を保証するものではありません。薬剤による十分な効果が得られなかった場合でも、費用の返金は致しかねます。

3 注意事項

(1) 投与量について

- ・初回は、0.25 mgから開始になります。週1回皮下注射/4週ごとに0.5 mg→1.0 mg→1.7 mg→2.4 mgへ増量し、以降2.4 mgを維持していきます（状態に応じて医師が減量する場合があります。）

- ・日本人を対象とした臨床試験において、本剤の 68 週間を超える使用経験はないことから、本剤の投与は最大 68 週間とします。

(2) 投与の継続・中止について

- ・本剤の投与開始にあたっては治療計画書を作成します。本剤投与中も、適切な食事療法・運動療法が必要となります。
- ・本剤投与開始後、毎月、体重/血糖/血圧/脂質などを確認していきます。
- ・身体状態に応じて、治療の中止や薬剤の用量調整は全て医師の判断にて行います。

4 副作用について

- ・下記のような副作用が出現する可能性があります。
 - (1) 消化器症状（激しい腹痛・背部痛・吐き気・嘔吐・下痢・便秘など）
 - (2) 低血糖症状（めまい・ふらつき・立ちくらみ・意識消失など）
- ・重篤な副作用（急性膵炎、胆嚢炎、胆管炎、胆汁うっ滞性黄疸、急性腎障害など）につながる可能性があるため、副作用症状出現時は速やかに使用を中止し、医療機関を受診してください。
- ・高所作業や車の運転時などに副作用症状が出現すると、二次災害の危険性があるため、十分気を付けてください。

説明日： 年 月 日

病院名：医療法人 仁徳会 今村病院 医師：木村 卓司

私は、上記内容を確認し、詳しい説明を受け理解しました。

その上で、この治療を受けることに同意します。

同意日： 年 月 日

住所： _____

氏名： _____