

西暦 2024 年 7 月 1 日

これまでに甲状腺関連検査を受けた患者さんへ
【過去の治療データ／検体（血液）の研究への使用のお願い】

松山赤十字病院中央検査室では「サイログロブリン測定試薬ルミパルスプレスト iFact Tg の基礎的性能評価」という臨床研究を行っております。この研究は、【検査試薬の院内導入のために性能を評価することと、外的変動要因のない有用な試薬であるか】を調べることを主な目的としています。

そのため、過去に甲状腺関連検査を受けた患者さんのカルテ等の治療データ／検体（血液）を使用させていただきます。

以下の内容を確認してください。

- ・この研究は松山赤十字病院医療倫理委員会にて審査及び承認され、病院長の許可を受けて行われます。

研究期間：西暦 2024 年 7 月 1 日 ～ 西暦 2025 年 12 月 31 日まで

対象調査期間：西暦 2023 年 11 月 1 日 ～ 西暦 2024 年 3 月 31 日まで

- ・この研究の対象はこれまでに甲状腺関連検査を受けた患者さんのカルテ、検体（血液）です。
- ・過去のデータ／検体（血液）を利用する研究であり、新たな検査や費用が生じることはなく、また、データ／検体（血液）を使用させていただいた患者さんへの謝礼等もありません。
- ・利用するデータ／検体（血液）は、個人が特定されないよう匿名化（非個人情報化）又は符号や番号を付するを行い、個人情報に関連する事項全てを保護します。
- ・この研究の成果は、学会や科学専門誌などの発表に使用される場合がありますが、名前など個人を特定するような情報が公表されることはなく、個人情報は守られます。
- ・この研究の結果、特許権などの知的財産権が生じる可能性もございますが、データ／検体（血液）を使用させていただいた患者さんには帰属しません。
- ・この研究は、松山赤十字病院中央検査室の研究費で行っており、特定の企業・団体等からの支援を受けて行われるものではなく、利益相反状態にはありません。

もし、今回のデータ／検体（血液）利用について同意をいただけない場合には、いつでも構いませんので、お手数ですが下記の問い合わせ先まで連絡ください。

また、同意の有無が今後の治療などに影響することはございません。

【問い合わせ先】

松山赤十字病院 中央検査室 技師長

研究責任者：坂本真由美

TEL：089-924-1111(代) FAX：089-922-6892(代)