

信州大学医学部附属病院に  
通院中または過去に通院・入院された患者さんまたはご家族の方へ  
当科における臨床研究にご協力をお願いいたします。

平成 30 年 8 月 7 日

**「ACTH 測定試薬」に関する臨床研究(後ろ向き観察研究)を実施しております。**

信州大学医学部医倫理審査委員会の審査による医学部長の承認を得て、調査を行っています。このような研究は、「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」の規定により、研究内容の情報を公開することが必要とされています。

倫理審査承認番号	4117
課題名	自動化学発光酵素免疫分析装置 Accuraseed®の ACTH 測定試薬（開発試作品）の臨床検体を用いた性能評価
研究機関	信州大学医学部附属病院
研究責任者	信州大学医学部附属病院 臨床検査部 菅野光俊
研究実施期間	倫理委員会承認日から 2019 年 3 月 31 日
研究の意義、目的	「アキュラシード ACTH(開発試作品)」が病態や治療の評価を行う ために有用な製品であるかを調べることを目的としております。
対象患者さん	2017 年 12 月 1 日から 2018 年 9 月 30 日の期間に当院で診療目的に ACTH が測定された方。
利用カルテ情報	性別、年齢、既往歴、原病歴、合併症、使用薬剤、臨床検査値 (TP、ALB、A/G、UN、Cre、eGFR、T-Bil、D-Bil、GLU、Na、K、Cl、 Ca、iP、LD、AST、ALT、CK、CK-MB、ALP、 $\gamma$ GT、AMY、P-AMY、 CHE、CRP、TC、TG、UA、HDL-C、LDL-C、KL-6、IgG、IgA、IgM、 WBC、RBC、Hb、HCT、PLT、白血球分類、PT、APTT、Fib、AT-III、 FDP-DD、ACTH、コルチゾール、カテコールアミン)
その他	この研究は、富士フィルム 和光純薬株式会社と当院の共同研究として、同社の委託研究費により実施されます。

検査終了後の残血清とカルテ情報(診療記録、検査結果)を研究、調査、集計しますので、新たな診察や検査、検体の採取の必要はありません。当院外へお名前や個人情報がでることはありません。

必要な情報のみを集計します。研究成果は今後の医学の発展に役立つように学会や学術雑誌で発表しますが、患者さんを特定できる個人情報は利用しません。

この研究にご自分の診療記録等を利用することをご了解いただけない場合、またご不明な点については、下記のお問い合わせ先までご連絡くださいますようお願いいたします。

研究不参加を申し出られた場合でも、なんら不利益を受けることはありません。ただし、同意取り消しの申し出をいただいたとき、すでに研究成果が論文などで公表されていた場合や、試料や情報が匿名化されて個人が全く特定できない場合などには、結果を廃棄できないこともあり、引き続き使わせていただくことがあります。

お問い合わせ先: 信州大学医学部附属病院

担当者 臨床検査部 菅野光俊 (電話: 0263-37-2805)