

信州大学医学部附属病院に
通院中または過去に通院・入院された患者様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。

2025 年 9 月 2 日

「全自動尿中有形成分分析装置UF-5000の基礎性能評価」に関する臨床研究を実施しています。

信州大学医学部倫理委員会の承認を受け、医学部長の許可を得て実施しています。
この研究は、「人を対象とする生命科学・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	6340
研究課題名	全自動尿中有形成分分析装置 UF-5000 の基礎性能評価
所属(診療科等)	臨床検査部
研究責任者(職名)	石嶺 南生(臨床検査部 技師長)
研究実施期間	医学部長による許可日～2027 年 3 月 31 日
研究の意義、目的	日常検査で使用する全自動尿中有形成分分析装置の性能検証を行う。
対象となる方	2023 年 11 月 20 日から 2026 年 3 月 31 日の期間に当院で尿沈渣検査を実施された方
利用する診療記録／検体	被験者背景、性別、年齢、入院・外来の別、診断名、身長、体重、合併症、既往歴、現病歴、使用薬剤、細菌培養検査結果、 尿浸透圧結果、他尿浸透圧に関する生化学項目 、その他すべての依頼があった検査データ／尿または体腔液
研究方法	検査終了後の残余検体(尿または体腔液)を用いて日常検査の方法とUF-5000 を用いた方法を比較し評価する。
共同研究機関名	本研究は、信州大学のみで実施されます。
問い合わせ先	兒玉伊世(信州大学医学部附属病院 臨床検査部) 電話:0263-37-2800

【既存の検体や診療記録、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。

当院外へ患者様を直接特定できる個人情報ができ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

術雑誌などで発表しますが、患者様を特定できる個人情報を利用しません。

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、上記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。