

『新規抗 GM-CSF 自己抗体測定キットの精度検証に関する研究』に関する患者様、ご家族の皆様方へ

当院では、『新規抗 GM-CSF 自己抗体測定キットの精度検証に関する研究』という研究を行っています。この研究は、自己免疫性肺胞蛋白症の簡便な新規診断方法の精度検証を目的としております。

<調査の対象となる患者さま>

2014年1月1日から2020年3月31日までに当院で外科的肺生検を行い、「各種びまん性肺疾患に対する新たなバイオマーカー開発とコホート研究および診療支援」に同意を頂いた患者様が調査の対象となります。

<調査方法>

患者さまに同意を得て保存させて頂いている血液を用いた新規キットの測定結果と、外科的肺生検で診断結果の精度を検証します。本検証では患者様に新たなご負担をおかけすることはありません。

<患者さまのプライバシーに関して>

プライバシー・個人情報は厳重に守られます。お名前、生年月日など患者さまを特定できる情報が外に出ることは決してありません。研究への診療情報の使用中止を希望される際は下記までお申し出ください。ただし、結果の解析、公開をすでに行なっている場合、使用中止はできません。

ご不明な点がございましたら、以下に示す本調査の研究代表者までお問い合わせ下さい。

〒591-8555 大阪府堺市北区長曾根町 1180

国立病院機構近畿中央呼吸器センター 臨床研究センター

新井 徹

TEL: 072-252-3021, FAX: 072-252-3688

なおこの調査は病院外の専門家の方を含んだ臨床研究審査委員会(IRB)における厳重な審査・承認をうけ、ヒトを対象とする医学研究の倫理的原則である「ヘルシンキ宣言 2013 年度版」及び「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針(令和5年3月27日一部改正、文部科学省・厚生労働省・経済産業省告示)」および「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針ガイドンス」(令和6年4月1日一部改訂)を遵守して実施されます。