

研究課題「集中治療領域における臨床情報ゲノム統合レジストリ構築に関する研究」に関する情報公開

1. 研究の対象

2021年12月10日～2029年3月31日に当院の集中治療室で治療を受けた患者さんのうち、本研究への参加同意書に署名いただいた方

2. 研究目的・方法・研究期間

重症病態における臓器障害のメカニズムを解明することを目的としています。入院中の血液・尿・喀痰などの詳細な解析を行います。血液に関しては細胞一つ一つの遺伝子の発現(RNA)、タンパク質や代謝物の発現の変化、病原体のゲノム情報を調べたりします。

研究期間 研究実施許可日～2030年12月31日

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：病歴、治療で使用した薬剤、検査結果、集中治療室入室中の経過等

試料：血液、尿、喀痰・便・透析廃液・残余病理材料

4. 外部への試料・情報の提供

データセンターへのデータの提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で行います。対応表は、本学の研究責任者が保管・管理します。他の施設への検体提供は、匿名化され個人を提供できない状態で行います。

5. 研究組織

名古屋大学医学部附属病院 救急科・病院助教・春日井 大介

藤田医科大学病院 救急・総合内科・准教授・神宮司成弘

広島大学原爆放射線医科学研究所 放射線災害医療研究部門・助教・京道人

山形大学部附属病院 麻酔科・助教・鎌水健也

秋田大学大学院医学系研究科 救急・集中治療医学講座・病院講師・佐藤佳澄

横浜市立大学 医学部麻酔科学／附属病院集中治療部・講師・東條健太郎

公立陶生病院 救急科・部長・寺町涼

6. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。

ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することができますのでお申出下さい。

また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

本学研究責任者

秋田大学大学院医学系研究科 救急・集中治療医学講座 佐藤佳澄

医局代表電話番号：018-884-6185（対応時間帯：月～金 8:30～17:00）