

臨床研究へのご協力をお願い

【臨床研究名】 新規サイログロブリン測定試薬の有用性評価

【研究の意義および目的】

サイログロブリンは甲状腺癌の転移モニタリングに際し高い有用性があります。今回、既存の体外診断用医薬品（以下、診断薬）に比べて精度の高い診断薬が開発されたため、この診断薬の性能を評価し、また既存の診断薬との比較を行う目的で検討を行います。

【対象になる方および利用の方法】

2019年1月1日から2023年3月31日迄に当院を受診し甲状腺関連検査のために採血された残りの血液、または穿刺吸引細胞診検査時に使用した穿刺吸引内容物の残りの検体を使用します。

検体は共同研究施設である富士レビオ株式会社へ送付し甲状腺項目について個人が特定できない方法（連結不可能匿名化）で測定、解析を行います。個人情報や検査結果は院内で保管しますのでプライバシーは保護されます。本研究で得られた結果は学会等で公表することがありますが、こちらも個人が特定できない形で行うためプライバシーは保護されます。

【研究協力について】

この研究に協力されるかは患者様の自由意志で決めることができます。この研究に協力をご了承いただけない場合も診療において何ら不利益を受けることはありません。また、一旦同意を頂いた場合でも同意を取り消すことができます。その場合は下記連絡先までお申し出ください。

【実施体制】

(1) 試料の提供機関

医療法人 野口記念会 野口病院
〒874-0902 大分県別府市青山町 7-52
研究代表者 副院長 野口 靖志

(2) 研究事務局

富士レビオ株式会社
〒163-0410 東京都新宿区西新宿 2-1-1 新宿三井ビルディング 8F
研究代表者 研究開発本部 本部長 青柳 克己

【問い合わせ先】

〒874-0902 大分県別府市青山町 7-52
野口病院 副院長 野口 靖志
TEL 0977-21-2151