

1. 研究の対象

当院で2005年4月1日から2027年3月31日の間に臨床検査(検体検査、微生物検査、病理検査、生理機能検査)を受けられた患者さんのうち、包括的同意をいただいた方。

2. 研究目的・方法

この研究は、あらゆる臨床検査において検体採取・検査開始から結果報告までの各工程を検証し、検査結果に影響を与えうる様々な要因を検討し、当院におけるすべての臨床検査精度を向上させることを目的に実施します。診療に必要な検査を終了した後の臨床検体を使用した検討のほか、診療録などの診療情報を用いて検査項目との関連性について検討します。

研究実施期間は、10年間です。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：検査結果(検査値、画像、波形データ等)、検査所見(生理、病理)、病歴 等

試料：血液、尿、骨髄液、穿刺液(脳脊髄液、胸水、腹水等)、手術や生検検査で摘出した組織、検出した菌、 等

4. 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出来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：

〒277-8577 千葉県柏市柏の葉 6-5-1

国立がん研究センター東病院 病理・臨床検査科

研究責任者： 石井 源一郎／研究事務局： 渡邊 麗子

電話：04-7133-1111