

天理よろづ相談所病院を受診された患者様へ

当院では下記の臨床研究を実施しております。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で診療情報等を研究目的に利用または提供されることを希望されない場合は、下記の連絡先にお問い合わせください。

お申し出になられても、いかなる不利益も受けることはございませんのでご安心ください。

また、この研究は当院の研究倫理委員会の審査を受け、病院長の許可を受けて実施しています。

研究課題名	日立自動分析装置 3500 における凝固時間分析技術に関する検討
当院の研究責任者（所属）	天理よろづ相談所病院 臨床検査部 下村大樹
本研究の目的	3500 を用いたクロスミキシングテストの数値指標の検討、凝固波形解析技術の解析性能の評価を行い、凝固時間延長の原因診断の精度向上や早期診断支援に役立てることを目的としています。 また、APTT 試薬の基礎的評価を行い、適切な基準範囲を検討します。
調査データ 該当期間	2006 年 1 月 1 日～2028 年 12 月 31 日の間に当院で臨床検査を受けられた患者様
研究方法 （使用する試料等）	■調査対象となる患者様 上記期間に当院で凝固学的検査を受けられた患者様
	■使用する情報 患者背景：年齢、性別、血液型、現病歴、既往歴、合併症、薬歴、診断結果、処置内容、検体採取日 生化学的検査値：AST、ALT、γ-GT、ALP、Bil、ChE、TP、Alb、CRP、CHO、LD、Cre、UN、ALP、eGFR、RF、免疫グロブリン、蛋白分画 凝固学的検査値：PT、APTT、Fbg、DD、FDP、SF、AT、FVIII:C、FIX:C、FXI:C、FXII:C、FXIII:C、FVIIIインヒビター、FIXインヒビター、FXIインヒビター、FXIIインヒビター、dRVVT、SCT、PLT、ヘパリン血中濃度、DOAC 血中濃度、抗 CL 抗体、抗 β 2GPI 抗体、VWF、TAT、PIC、α 2PI、t-PA
試料・情報の 他の研究機関への 提供および提供方法	■情報の提供先 株式会社日立ハイテク、株式会社日立製作所 ■提供方法 パスワード管理した電子記録媒体または研究者のみがアクセスできるファイル共有サービスを用いて提供します。

研究組織	この研究は、多機関との共同研究で行われます。研究で得られた情報は、共同研究機関の研究責任者等で利用されることがあります。 ■研究代表者（研究の全体の責任者） 天理よろづ相談所病院 臨床検査部 下村大樹 ■その他の共同研究機関等 株式会社日立ハイテク 株式会社日立製作所
個人情報の取り扱い	研究に利用する情報には個人情報が含まれますが、院外に提出する場合には、お名前や住所など個人を直接特定できる情報は削除し、研究用の番号を付けて管理します。当院の研究責任者は、研究用番号と個人を結び付ける情報も含めて責任をもって適切に管理いたします。また、研究成果は学会や学術雑誌等で発表される予定ですが、その際も個人を直接特定できる情報が公表されることはありません。
本研究の資金源 （利益相反）	本研究は、株式会社日立ハイテクとの共同研究費を用いて実施されます。また、研究に使用する装置の一部は共同研究機関から貸与されます。研究に関する利益相反については、当院の利益相反委員会で審査され、適切に管理されています。
研究期間	病院長承認日 ～ 2029 年 3 月 31 日
お問い合わせ先	天理よろづ相談所病院 臨床検査部 電話：0743-63-5611（代表） 研究責任者：下村大樹