

-臨床研究に関する情報および臨床研究に対するご協力をお願い-

現在、ゲノム診療科では、本学で保管している診療情報等を使って、下記の研究課題を実施しています。

この研究課題の詳細についてお知りになりたい方は、下欄の研究内容の問い合わせ担当者まで直接お問い合わせください。なお、この研究課題の研究対象者に該当すると思われる方の中で、ご自身の診療情報等を「この研究課題に対しては利用・提供して欲しくない」と思われた場合にも、下欄の研究内容の問い合わせ担当者までお申し出ください。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。

[研究課題名] ダウン症候群を含む小児期発症希少難病患者の予後を規定する因子の検討

[研究対象者のうち、この情報公開文書の対象者]

2017年7月～2026年6月までの間に、ゲノム診療科にてダウン症候群を含む小児期発症希少難病と診断された方

[利用している診療情報等の項目]

診療情報等：診断名、遺伝学的検査結果、年齢、性別、家族歴、病歴、身体所見、血液検査結果、画像診断結果、生理機能検査結果

[利用の目的] （遺伝子解析研究： 無 ）

予後を規定する因子について解明することを目的としています。

[共同研究機関]

本学単独の研究であるため、共同研究機関はなく、学外に情報提供することはありません。

[研究実施期間] 倫理審査委員会承認後より2030年3月までの間（予定）

[この研究での診療情報等の取扱い]

本学倫理審査委員会の承認を受けた研究計画書に従い、お預かりした診療情報等には氏名、生年月日等の情報を削り、個人が特定されることがないように加工をしたうえで取り扱っています。

[機関長、研究責任者、および、研究内容の問い合わせ担当者]

機関長：東京女子医科大学 理事長 清水 治

研究責任者：東京女子医科大学 ゲノム診療科 教授 山本俊至

研究内容の問い合わせ担当者：同上

電話：03-5269-7509（応対可能時間：平日9 時～17 時）

