

## CMV 関連検査試薬の性能把握

研究責任者：大阪大学医学部附属病院 医療技術部 検査部門/臨床検査部/感染制御部 吉岡 範

### ① 試料・情報の利用目的及び利用方法

近年、CMV 関連検査試薬の進歩は著しく、数多くの検査機器及び試薬が開発・市販されています。それら多くの市販検査機器及び試薬の中で各施設において、患者に最適なものを選択するには、それらの基本性能を把握することが不可欠です。また、これらの基本性能を同一条件で比較することにより、それぞれの検査機器及び試薬の真の基本性能を把握することが可能となります。

これらの成果は学会等に広く公表することにより、他施設にとっても有益な情報となり、地域医療への貢献度も高いと考えています。

このように、本研究の目的は日常検査法として最も信頼性の高い検査法の選定はもとより、CMV 関連検査試薬の性能を把握することにあります。また、方法は電子カルテに記載の既存データおよび残余検体を用いた検査結果からのデータ解析です。

### ② 利用し、または提供する試料・情報の項目

利用する試料・情報の項目は、当院臨床検査部に検査依頼のあった当院患者における、電子カルテに記載されている検査結果および診療内容(年齢、性別、病名、治療歴、投薬歴、手術歴、輸血歴、入退院歴)といった既存データと残余検体を用いて実施した CMV 関連検査の結果です。

### ③ 利用する者の範囲

利用する者の範囲は、2001 年 1 月 1 日以降に当院臨床検査部に検査依頼のあった日常検査の残余検体のある者です。

### ④ 試料・情報の管理について責任を有する者の氏名または名称

試料・情報の管理は、研究対象者のデータや検体から氏名等の個人情報进行削り、代わりに新しく番号をつけて匿名化を行い、研究対象者との番号を結びつける対応表は外部に漏れないように厳重に保管します。

責任を有する名称は、大阪大学医学部附属病院 臨床検査部です。

### ⑤ 研究対象者又はその代理人の求めに応じて、研究対象者が識別される試料・情報の利用又は他の研究機関への提供を停止すること

本研究は、研究対象者又はその代理人の求めに応じて、研究対象者が識別される試料・情報の利用又は他の研究機関への提供を停止することをここに記載します。

### ⑥ ⑤の研究対象者又はその代理人の求めを受け付ける方法

⑤の研究対象者又はその代理人の求めを受け付ける方法には、臨床検査部で実施している「検査終了後の残余検体の利用」における不承諾書の提出があります。また、その後に試料・情報の利用又は他の研究機関への提供の停止を希望する場合や、本研究のみの試料・情報の利用又は他の研究機関への提供を停止したい場合は、下記の問い合わせ先に連絡していただくことにより、⑤の研究対象者又はその代理人の求めを受け付けることが可能となっています。

問い合わせ先 大阪大学医学部附属病院 臨床検査部 〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 2 番 15 号

本研究は、残余検体を使用することから侵襲性がなく、かつ不承諾書の提出がない検体に限定して実施するため、臨床検査部ホームページで公開することで、同意省略にて研究を実施することに倫理審査委員会から許可を得ています。