検査室における Verigene®システムの有用性の検証研究

1. 研究の対象

2017年5月22日から2021年3月31日の間に、当院において血液培養検体からグラム陽性球菌またはグラム陰性桿菌が検出された患者さんのうち、不承諾書を提出されなかった患者さん。

2. 研究目的 方法

質量分析装置を所有する微生物検査室における Verigene®システムの有効性を検証するため、抗菌薬投与情報等を検討する。

(研究期間:承認日から2021年3月31日)

3. 研究に用いる試料・情報の種類

試料:臨床検査部にて検査を実施した血液培養検体の残余検体 情報:診療科、検体提出日、投与抗菌薬、抗菌薬投与時間等

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。

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ことから、本研究は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。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者としませんので、問合せ先までお申し出ください。その際も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

大阪大学医学部附属病院 臨床検査部

住所: 〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 2-15

電話:06-6879-6680

研究責任者:大阪大学医学部附属病院臨床検査部 副臨床検査技師 西 功