

AtellicaUAS800 の臨床的有用性の評価

1. 研究の対象

倫理審査承認後～2024 年 12 月に大阪大学医学部附属病院で尿沈渣検査を受けられた方で不承諾書の提出がない方について、臨床検査部にて検査が終了した残余尿検体。

2. 研究目的・方法

目的：シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社 AtellicaUAS800 を用いた尿検査の有用性を評価する。

方法：シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社 AtellicaUAS800 を用いて尿検査を測定し、基礎性能や、他機器・鏡検法との相関性等を評価する。

研究期間：研究機関の長の実施許可日～2024 年 12 月 31 日

利用又は提供を開始する予定日：倫理審査承認後

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：年齢、性別、診療科、病歴等

個人情報の取り扱い：対象検体から氏名等の、個人を特定することができることとなる記述等を削り、新たな符号を付け匿名化し、測定結果と個人情報が結びつかないようにする。

試料：臨床検査部にて検査が終了した廃棄対象の残余尿検体

4. 外部への試料・情報の提供

外部へのデータの提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で行います。対応表は、当機関研究責任者が保管・管理します。

5. 研究組織（利用する者の範囲）

大阪大学医学部附属病院 医療技術部 藤井 絵理

シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社 佐藤 泰寿（データ解析補助）

6. 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。

また、本研究は、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、当院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：

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 2-15

TEL：06-6879-6661

研究責任者：医療技術部 臨床検査技師 藤井 絵理