

西暦 2025 年 10 月 24 日

人を対象とする生命科学・医学系研究に関する情報の公開について

当センターでは、下記の研究を実施しております。この研究は、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針」に基づいて、研究対象者となられる方から同意をいただくことに代えて、情報を公開することにより実施しております。この研究に関するお問い合わせ、研究参加への拒否依頼などがありましたら、下記の問い合わせ先までご連絡ください。

記

研究機関名	地方独立行政法人 大阪府立病院機構 大阪母子医療センター
研究課題名	17-OHP 測定試薬の抗血清変更における検体測定値の確認
研究責任者 氏名・所属部署	地方独立行政法人 大阪府立病院機構 大阪母子医療センター 位田忍 臨床検査科
研究対象者 (研究対象者等が自身が対象者であると容易に知り得るように記載)	研究期間中に大阪母子医療センターで新生児マススクリーニングを実施した検査済みの検体（ろ紙血）
研究期間	研究実施許可後～2026 年 3 月 31 日
研究目的・方法 (意義、目的、方法、試料等の二次利用等)	通常的新生児マススクリーニングで先天性副腎過形成症の検査に使用される試薬の抗血清変更に際して、新旧の試薬を用いて実検体を測定した結果を比較し、継続使用に支障がない事を検証します。新旧の試薬で結果が乖離したときのみ、出生体重、在胎週数、先天性副腎過形成症のマススクリーニング判定結果を利用します。センターで保存する試料・情報等を利用して、将来、別の新たな研究を行う場合、改めて倫理審査申請を行います。
研究に用いられる試料・情報の項目や種類	研究期間中に大阪母子医療センターで新生児マススクリーニングを実施した検査済みの検体（ろ紙血）。 新旧の試薬で結果が乖離したときのみ、出生体重、在胎週数、先天性副腎過形成症のマススクリーニング判定結果。
研究計画書などの研究関連資料の入手方法、または閲覧方法	本研究の研究対象者(等)が、研究計画書及び研究の方法に関する資料を入手または閲覧をご希望される場合、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護等に支障のない範囲で入手、または閲覧ができます。下記の問合せ先までご連絡ください。
個人情報の開示に係る手続き	本研究の研究対象者(等)から、個人情報の開示の求めがあった場合、保有する個人情報のうちその本人に関するものに限って、地方独立行政法人大阪府立病院機構個人情報の取扱及び管理に関する規程に基づいて、開示手続きをとりますので、下記の問い合わせ先までご連絡下さい。
照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先	地方独立行政法人大阪府立病院機構大阪母子医療センター 臨床検査科 位田忍 電話 0725-56-1220 (代表)