「COVID-19 重症例におけるパイオマーカーの検討」

1.研究の対象

COVID-19 の患者さんで、2020 年 5 月 14 日から 2020 年 12 月 31 日の間に 当センターで治療・経過観察を受けた方

2.研究目的・方法

「目的」COVID-19 に対する抗体及び止血・凝固機能に関するバイオマーカーの有用性を検討するため

「方法」対象患者さんの残余血液よりTAT、PIC、P-SEP、TM、t-PAI・c 及びSARS-CoV2-Abの項目の調査を行う

「研究期間」2020年11月2日~2021年5月31日

3.研究に用いる試料・情報の種類

試料:血液 等

情報:診断名、年齡、性別、身体所見、治療内容等

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。

また、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

大阪市住吉区万代東 3-1-56

大阪急性期・総合医療センター臨床検査科

研究責任者:主任部長 春名 能通 電話 06-6692-1201 内線 5242