



～次世代の医療のために～

以下の研究は、皆様よりNCNPバイオバンクに提供いただいた臨床試料（検体、おもに血液・髄液等）と臨床情報の利用を倫理委員会で審査され、活用していただくことが認められた研究です。

この研究について知りたいことや、気になる点がありましたら、遠慮なく下記のバイオバンク窓口にご相談ください。ただし、個人情報の保護、知的財産権の保護により、ご対応・ご回答できない場合がありますので、予めご了承ください。

- ・本研究への協力を望まれない場合は、問い合わせ窓口へご連絡ください。
- ・研究に協力されない場合でも不利益な扱いを受けることは一切ございません。

【対象となる方】

2012年12月7日～2020年9月30日にご同意いただいた方で
筋ジストロフィー症と診断された方

【研究課題名】

新規開発「ジストロフィン遺伝子解析」

【研究責任者】

山口 敏和（株式会社ビー・エム・エル）

【本研究の目的及び意義】

原因遺伝子の遺伝子配列を解析し遺伝子変異を検出する測定方法を用いて、筋ジストロフィーの原因遺伝子変異解析法を開発する。

【本研究に提供する試料・情報】

DNA

診断名、遺伝子情報

【研究期間】

2020年 4月 8日～2021年 12月 31日

(問い合わせ窓口)

国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センターバイオバンク

所属 メディカルゲノムセンターバイオリソース部

電話番号 042-346-3520

e-mail : biobank※ncnp.go.jp(「※」を「@」に変更ください。)