



～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日以降にご同意いただいた方で

特定遺伝子の変異を伴う難治性筋疾患と診断された方

【研究課題名】

特定遺伝子の変異を伴う難治性筋疾患患者に関する疫学研究

【研究責任者】

内田忠衛（田辺三菱製薬株式会社）

【本研究の目的及び意義】

未だ有効な治療法が見出されていない難治性筋疾患に対する治療薬の臨床試験の実施可能性を明らかにするため、バイオバンクの電子情報を活用し国内患者数の推定を行う。

【本研究に提供する試料・情報】

情報

性別、患者居住地、遺伝子診断を依頼した施設の種別、遺伝子検査年、遺伝子検査時の年齢

【研究期間】

2022年1月13日から2022年3月31日まで

2022年3月

(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)