課題名:抗 ARS 抗体症候群関連間質性肺炎における A-CUBE と EUROLINE の一致率と A-CUBE の臨床的有用性の検討

#### ◆研究の目的と概要◆

当院では、抗 ARS 抗体症候群関連間質性肺炎における EUROLINE と A-CUBE の検査ー 致率について調べています。本研究では、抗 ARS 抗体症候群関連間質性肺炎における適切 な早期診断・治療を目指し、今後のよりよい診療を行うことを目的としています。

### ◆対象となる患者さん◆

2020年1月から、2025年8月までの間に、A-CUBEとEUROLINEを測定され、 抗 ARS 抗体症候群関連間質性肺炎症と診断された方。

## ◆研究に使用される情報・試料◆

研究対象者のカルテ情報から、性別、年齢、身長、体重、BMI、EUROLINE や A-CUBEで測定した抗 ARS 抗体の種類での検査結果を抽出します。

# ◆試料・情報の研究利用開始日◆ 2025 年 10 月 30 日以降

## ◆研究方法◆

本研究は過去の診療録(カルテ)等からの情報、残血清での検体での EUROLINE と A-CUBE での抗体の結果を利用します。

- \* 研究成果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さんを特定できる情報は 利用しません。
- \* 本研究に関するお問い合わせや、カルテ情報の利用についてご了承いただけない場合、 以下の問い合せ先までメールでご連絡ください。ただし、解析中または、既に学会等で 発表されたデータについては、削除できないことがありますことをご了承ください。

### 【問い合せ先】

E-mail: ht16523@kchnet.or.jp (臨床研究センター)

この研究課題で利用する残余検体・診療情報等の利用については、医の倫理委員会によって 当該既存試料を用いなければ研究の実施が困難であるとの理由が認められ、倫理的観点及 び科学的観点から実施についての承認、また当院院長の許可が得られています。

- ※【問い合わせ先】では、次の事項について受け付けています。
  - ・研究計画書および研究の方法に関する資料の閲覧(又は入手)ならびにその方法 (他の研究対象者の個人情報および知的財産の保護等に支障がない範囲内に限られます。)
  - 研究対象者の個人情報についての開示およびその手続
  - 研究対象者の個人情報についての利用目的の通知
  - 研究対象者の個人情報の開示、訂正等、利用停止等について、請求に応じられない場合にはその理由の説明