

-臨床研究に関する情報および臨床研究に対するご協力のお願い-

国立高度専門医療研究センター（ナショナルセンター）のうち5つのセンター（国立健康危機管理研究機構(JIHS)・国立循環器病研究センター(NCVC)・国立精神・神経医療研究センター(NCNP)・国立成育医療研究センター(NCCHD)・国立長寿医療研究センター(NCGG)）では、以前に「バイオバンクにご協力いただいた方々の貴重な生体試料・診療情報等を使って、下記の研究課題を新たに実施しています。

この新たな研究課題の詳細についてお知りになりたい方は、下欄の研究内容の問い合わせ担当者まで直接お問い合わせください。なお、この新たな研究課題の研究対象者に該当すると思われる方の中で、ご自身の検体・診療情報等を「この研究課題に対しては利用・提供して欲しくない」と思われた場合にも、下欄の研究内容の問い合わせ担当者までお申し出ください。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。

[研究課題名] がんや難病に関するゲノム医療の推進に必要な健常群・コントロール群データの構築

[研究対象者] JIHS・NCVC・NCNP・NCCHD・NCGG 各バイオバンクへの協力にご同意いただいている方

[利用している検体・診療情報等の項目] 検体：DNA試料

診療情報等：基本医療情報（年齢、身長、体重、性別、疾患名、診断日）等の NCBN カタログ DB 登録情報

[利用の目的] （遺伝子解析研究： 有）

難病やがんの遺伝子（ゲノム）情報や臨床情報を集め、研究や医療に活用することで、遺伝子情報を基にした個々人に適した治療を行う「個別化医療」の推進に繋がることが期待されています。これらの研究を加速させるためには、難病やがんでない健康な人の遺伝子情報も集め、がんや難病の患者様の遺伝子情報と比較する研究を行う必要があります。本研究では、各ナショナルセンター・バイオバンク(NCBN)に保管されています、健康な人もしくはがんや難病の病歴を持たない患者様にご提供いただいた血液検体（10,000名）を使い、DNAを抽出し全ゲノム解析を実施します。得られた全ゲノム解析情報は、がんや難病のゲノム情報と比較検討し、がんや難病を発症しやすい遺伝的原因を明らかにするうえで大いに役立ちます。

[主な共同研究機関及び研究責任者]

各ナショナルセンター・バイオバンクに所属する研究者、NCBN中央バイオバンク、JIHSゲノム医科学プロジェクトに所属する研究者が本研究に携わり、遺伝子解析を実施します。得られた全ゲノム解析情報は、NCBNの中央バイオバンクに保管されるとともに、国内の公開データベースに保管され、ゲノム解析情報の利用申請をバイオバンクに提出し、利用が認められた国内外の研究者に提供されます。なお、情報漏えい等の問題が生じないように厳重な情報管理を行います。〔主な提供方法〕その他（制限共有）

[研究実施期間] 令和2年1月15日～令和9年3月31日までの間（予定）

[この研究での検体・診療情報等の取扱い]

本機構倫理審査委員会の承認と、各ナショナルセンター（国立循環器病研究センター・国立精神・神経医療研究センター・国立成育医療研究センター・国立長寿医療研究センター）の施設の長の許可を受けた研究計画書に従い、お預かりした検体や診療情報等には氏名、生年月日等の情報を削り、個人が特定されることがないように加工をしたうえで取り扱っています。

[機関長、研究責任者、および、研究内容の問い合わせ担当者]

機関長：国立健康危機管理研究機構 理事長 國土 典宏

研究責任者：国立健康危機管理研究機構 NCBN 中央バイオバンク長 徳永 勝士

研究内容の問い合わせ担当者：国立健康危機管理研究機構 NCBN 中央バイオバンク事務局 高瀬 明乃

電話：03-3202-7181（代表）（応対可能時間：平日 9時～16時）