

# 造血器腫瘍および特発性造血障害における 遺伝子異常の網羅的解析に参加中の患者様へ

当院は、造血器疾患の発症の原因となる遺伝子異常をゲノムワイドに網羅的に探索し、同定・解析する臨床研究を実施しています。この研究は、同定された遺伝子の機能とその異常の解析により、造血器腫瘍の分子標的療法の基盤を構築することを目的としています。

- (1) 急性白血病(70 例)
- (2) 慢性白血病その他の骨髄増殖性疾患(10 例)
- (3) 悪性リンパ腫(10 例)
- (4) 骨髄異形成症候群(10 例)
- (5) 多発性骨髄腫その他のリンパ系腫瘍(5 例)
- (6) 再生不良性貧血など特発性造血障害(5 例)

上記の患者さんを登録します。

すでに血液等を保存させていただいている患者さんの試料を使用する場合がありますが、その際に、患者さんのお名前や住所などの個人情報外部に漏れることはありません。

もし、ご自分の病名や転帰が、このような研究に利用されることを希望されない場合は担当医にその旨をお伝えください。希望されない場合は、その患者さんの情報が登録されることはありません。また、いったん登録がなされた後であっても、登録を撤回することも可能です。

この臨床研究に関してご質問がありましたら、担当医にいつでもお尋ね下さい。

## 連絡先

成田赤十字病院 小児科

第3小児科部長 植木 英亮

TEL:0476-22-2311 内線 2247~2249 (小児科外来)