（様式１）

　　年　　月　　日

**他の研究機関への試料・情報の提供に関する申請書**

（提供元の機関の長の氏名）　殿

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 報　告　者 | 所属組織: |  |
|  | 職　　名: |  |
|  | 氏　　名: |  |

当機関における「人を対象とした生命科学・医学系研究の実施に関する規程」に基づき、当機関で保有する試料・情報を、他の研究機関へ（第三者提供・共同利用に伴う提供）をいたしますので、以下のとおり申請します。

|  |  |
| --- | --- |
| 添付資料 | ■　提供先の機関における研究計画書■　提供先の機関における倫理審査委員会承認の証書□　その他（　　　　） |

|  |
| --- |
| **１. 研究に関する事項** |
| **研究課題** | 先天性代謝異常症に合併する血球貪食性リンパ組織球症(HLH)の後方視的調査研究 |
| **研究代表者** | **氏名： 松川　幸弘****所属研究機関： 滋賀医科大学小児科** |
| **研究計画書に記載の****ある予定研究期間** | 　　滋賀医科大学学長許可日～　2026年12月31日 |
| **提供する試料・情報の項目** | 患者背景情報、代謝性疾患に関する患者情報、HLHに関する情報、転帰 |
| □ 試料　■ 要配慮個人情報　□ 個人関連情報　□ その他　　を含む |
| **提供する試料・情報の取得の経緯** | 診療の過程で取得された患者情報 |
| **研究対象者の情報*** 匿名加工情報・個人関連情報の提供、仮名加工情報の共同利用に伴う提供の場合は不要
 | 【記載例】研究用ID（　　　　　　　）のHLH発症時、発症前後の臨床情報など |
| **提供方法** | 診療録から収集した既存情報を記入した調査票を郵送またはE-mail |
| **提供先の機関*** 共同研究機関の名称・各研究機関の研究責任者を含む
 | **研究機関の名称：滋賀医科大学小児科****責任者の職名：医員****責任者の氏名：松川　幸弘** |

|  |
| --- |
| **２. 確認事項** |
| **研究対象者等の同意の取得状況等*** 研究対象者等ごとに、提供に関するインフォームド・コンセント又は適切な同意を受けている旨がわかるように記載
 | □ インフォームド・コンセントを受けている✧　（□文書　　□口頭　　□電磁的記録）□ 適切な同意を受けている✧□ 簡略化されたインフォームド・コンセント手続による場合※１■ オプトアウトによる場合※２（通知等の方法（ウェブページへの掲載（URL））：（各施設での掲載URLを記載下さい）□ 上記手続が不要な場合□ 特定の個人を識別することができない試料（提供先において個人情報が取得されることがない場合に限る。）を提供する場合□ 匿名加工情報を提供する場合□ 個人関連情報（提供先が個人関連情報を個人情報として取得することが想定されない場合に限る。）を提供する場合□ 委託・共同利用に伴い提供する場合 |
| **加工の方法、削除した情報の有無** | 加工方法等情報を作成し、個人を直ちには識別できないように加工を行う。 |
| ■ あり（管理者：　　　　　　）（管理部署：　　　　　　　　　）□ なし |
| **試料・情報の提供に関する記録の作成・保管方法** | ■ この申請書を記録として保管する（管理者：　　　　　　　）（管理部署：　　　　　　　　　　　　　）□ 別途書式を提供先の機関に送付し、提供先の機関で記録を保管する□ その他（　　　　　） |

※１　 ① インフォームド・コンセント又は適切な同意を取得することが困難であること

② 研究の実施に侵襲を伴わない

③ 手続の簡略化が、研究対象者の不利益とならない

④ 手続を簡略化しなければ研究の実施が困難であり、又は研究の価値を著しく損ねる

⑤ 社会的に重要性の高い研究と認められるものである

⑥ 個人情報保護法第27条第１項各号に規定する例外要件に該当する

⑦ 以下のいずれかのうち適切な措置を講ずる

・研究対象者等が含まれる集団に対し、試料・情報の収集及び利用の目的及び内容、方法等について広報する

・研究対象者等に対し、速やかに、事後的説明を行う

・長期間にわたって継続的に試料・情報が収集され、又は利用される場合には、社会に対し、その実情を当該試料・情報の収集又は利用の目的及び方法を含めて広報し、社会に周知されるよう努める

※２　 ① インフォームド・コンセント又は適切な同意を取得することが困難であること

② 個人情報保護法第27条第１項各号に規定する例外要件に該当する

|  |
| --- |
| * **（機関管理用）**
 |
| **倫理審査委員会における審査** | □　不要□　要（承認日：　　年　　月　　日） |
| **提供の可否** | □　研究機関の長の許可（　　年　　月　　日）□　研究協力機関の長の了承（　　年　　月　　日）□　既存試料・情報の提供のみを行う機関の長（第８の１⑷イに規定する場合に限る。）の了承（　　年　　月　　日）□　不許可（　　年　　月　　日） |