

研究の概要

20 20 年 11 月 13 日

本研究の対象者に該当する可能性のある方で、診療情報等を研究目的に利用されることを希望されない場合は、下記の問い合わせ先にお問い合わせ下さい。

研究課題名：	単一遺伝子疾患に対する着床前診断（PGT-M）の申請結果
代表研究者 （所属・氏名）：	医局部門 中岡義晴
研究の目的：	着床前診断の申請を行った症例のその後の結果を集計し、当院での遺伝カウンセリングに役立てる。
調査データ該当期間：	20 14 年 8 月 1 日 ～ 20 20 年 8 月 31 日
研究の方法 （使用する試料/情報等）：	日本産科婦人科学会に申請した症例結果を集計した。
個人情報の取り扱い：	データは匿名化し、厳重な管理とセキュリティ体制の整備を徹底し、個人情報は公開されない。
本研究の資金源 （利益相反）：	なし
お問い合わせ先 ：代表電話 ：担当者(部門・氏名)	06-6534-8824 医局・中岡義晴
備考	