

研究の概要

20 22 年 1 月 6 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 :	反復体外受精・胚移植(ART)不成功例、習慣流産例(反復流産を含む)、染色体構造異常例を対象とした着床前胚染色体異数性検査(PGT-A)の有用性に関する多施設共同研究
代表研究者 (所属・氏名) :	日本産科婦人科学会倫理委員会PGT-Aに関する小委員会委員長 徳島大学大学院医歯薬学研究部長 苛原 稔
研究の目的 :	本研究はPGT-Aの有用性を検討するために、研究参加を希望する症例に対してPGT-Aを実施し、同時期に同じ施設で行われたPGT-A非実施周期における臨床成績と比較検討する他施設共同研究である。 尚、我が国ではART実施施設は全施設登録されており、各施設で行われた採卵周期および胚移植周期は全て周期ごとに日本産科婦人科学会ARTデータベースに登録されている。本研究に参加するART施設においてオプトアウトを行い、通常のARTを実施した症例の中から、PGT-A非実施例における妊娠率、流産率を検討する。
調査データ該当期間 :	20 20 年 1 月 16 日 ~ 20 23 年 12 月 31 日
個人情報の取り扱い :	利用する情報から氏名や住所等の個人を特定できる情報を削除し、研究対象者識別コードを付して運用する。施設内外で情報の漏洩が内容に万全の管理体制を維持する。
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)	研究機関① HORACグランフロント大阪クリニック 院長 森本義晴 TEL: 06-6377-8824 研究機関② IVF大阪クリニック 院長 福田愛作 TEL: 06-4308-8824 研究機関③ IVFなんばクリニック 院長 中岡義晴 TEL: 06-6534-8824
備考	添付文書「 <u>2020年1月から2022年12月に当院にて生殖補助医療を受けられた方へ</u> 」 【研究】反復体外受精・胚移植(ART)不成功例、習慣流産例(反復流産を含む)、染色体構造異常例を対象とした着床前胚染色体異数性検査(PGT-A)の有用性に関する多施設共同研究の実施について を参照

2020月1月から2022年12月に当院にて生殖補助医療を受けられた方へ

【研究】反復体外受精・胚移植(ART)不成功例、習慣流産例(反復流産を含む)、染色体構造異常例を対象とした着床前胚染色体異数性検査(PGT-A)の有用性に関する多施設共同研究の実施について

1. 本研究の目的および方法

生殖補助医療や習慣流産では、夫婦の染色体構造異常がなくても胎児(胚)の染色体数的異常のため、体外受精による移植がうまくいかなかったり、流産を繰り返していることがあります。欧米では着床前に胚の染色体数的異常を検査する (Preimplantation Genetic test for aneuploidy : PGT-A)が実施されています。日本産科婦人科学会は、現在、PGT-A の有用性を科学的に検証する臨床研究を実施しており、本研究は登録症例あたり妊娠 12 週時の妊娠継続率を主要評価項目として評価しますので、PGT-A を実施しない場合との比較が必要です。そこで今回、研究実施施設で ART を実施した方々の中で、背景が類似する場合の成績を収集することとしています。なお、今後本法は先進医療として実施される予定です。

対象：2020 年 1 月～2022 年 12 月に当院で生殖補助医療を受けられた方

研究全体の実施期間は承認日～2023 年 12 月までです。

本研究は、院内倫理審査委員会の承認を得て実施しています。

2. 研究に用いる試料・情報の種類および保管方法について

通常の ART 治療を行った経過・結果は、日本産科婦人科学会 ART 登録として登録されています。特に、今回の研究対象と類似している方々の過去の記録から、必要な情報を集めます。新たに検査や治療を行うことなく、費用なども発生しません。

【集める情報】施設内患者識別番号、夫満年齢、妻満年齢、身長、体重、不妊期間、ART の適応、既往臨床妊娠回数、生児数、既往流産回数、既往採卵回数、既往胚移植回数、既往胚移植で妊娠が成立していない回数、夫婦染色体異常の有無、抗リン脂質抗体症候群の有無、既往妊娠歴の詳細、既往流産・死産時の染色体異常の有無とその詳細、子宮形態異常の有無、重篤な合併症の有無、喫煙歴、通算採卵回数、通算移植回数、採卵年月日、治療方法(受精方法)、精子回収法、卵巣刺激法、AMH、FSH、ゴナドトロピン投与量、最大 E2、採卵数、MII 卵数、受精卵数、胚盤胞数、移植年月日、移植周期の管理方法、HCG 使用の有無、移植時子宮内膜厚、妊娠 4 週の HCG 値、妊娠 5 週の HCG 値、GS 数、胎児数、12 週時点での心拍陽性胎児数、流産時染色体解析結果、分娩週数、児体重、性別、先天異常の有無と詳細

3. 本院以外の研究機関への試料・情報の提供

データセンターへのデータの提供は、特定の関係者以外がアクセスできない状態で行います。対応表は、当院の研究責任者が保管・管理します。

4. 研究組織

日本産科婦人科学会倫理委員会 PGT-A に関する小委員会委員長

徳島大学大学院医歯薬学研究部長 苛原 稔

日本産科婦人科学会 PGT-A に関する小委員会副委員長

日本医科大学名誉教授 竹下 俊行

東京女子医科大学大学院医学系研究科先端生命医科学系専攻遺伝子医学分野・教授 山本 俊至

5. 研究結果の公表について

本研究の結果は学会や雑誌等で公表することがありますが、公表に際しては特定の研究対象者を識別できないように措置を行った上で取り扱う。

6. 研究資金および利益相反管理について

本研究では、体外受精・胚移植および PGT-A にかかる直接経費は、前述した自費負担分をあなたにご負担していただくことになります。なお、研究の実施のために必要な経費(データを集めるシステムの開発と維持、モニタリング、得られた情報の統計解析、解析結果の品質管理のために行われる PGT-A 解析結果評価委員会の運営、研究統括評価委員会の運営)は日本産科婦人科学会が負担することとし、この部分での患者さんの自己負担はありません。したがって本研究によって組織全体として起こりうる利益相反はありません。また、研究代表者および研究事務局が開示すべき利益相反もありません。

本研究の利害関係については、臨床研究利益相反審査委員会の審査を受け、承認を得ております。

7. 本研究への参加を拒否する場合

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせください。ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することができますのでお申し出ください。また、試料・情報が当該研究に用いられるについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としていませんので、連絡先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。

8. 研究責任者および連絡（問合せ）先

◆研究代表者

日本産科婦人科学会倫理委員会 PGT-A に関する小委員会委員長

徳島大学大学院医歯薬学研究部長 苛原 稔

e-mail : PGT-A-JSOC@ncchd.go.jp

◆当施設での研究責任者

【研究機関①】 医療法人三慧会 HORAC グランフロント大阪クリニック

【研究責任者】 院長 森本義晴

連絡先 〒530-0011 大阪府大阪市北区大深町 3-1

グランフロント大阪タワーB15F

電話 06-6377-8824

【研究機関②】 医療法人三慧会 IVF 大阪クリニック

【研究責任者】 院長 福田愛作

連絡先 〒577-0012 大阪府東大阪市長田東 1 丁目 1-14

電話 06-4308-8824

【研究機関③】 医療法人三慧会 IVF なんばクリニック

【研究責任者】 院長 中岡義晴

連絡先 〒550-0015 大阪府大阪市西区南堀江 1 丁目 17-28

電話 06-6534-8824

※ 本研究への参加に同意しない場合は、連絡先までご連絡下さい