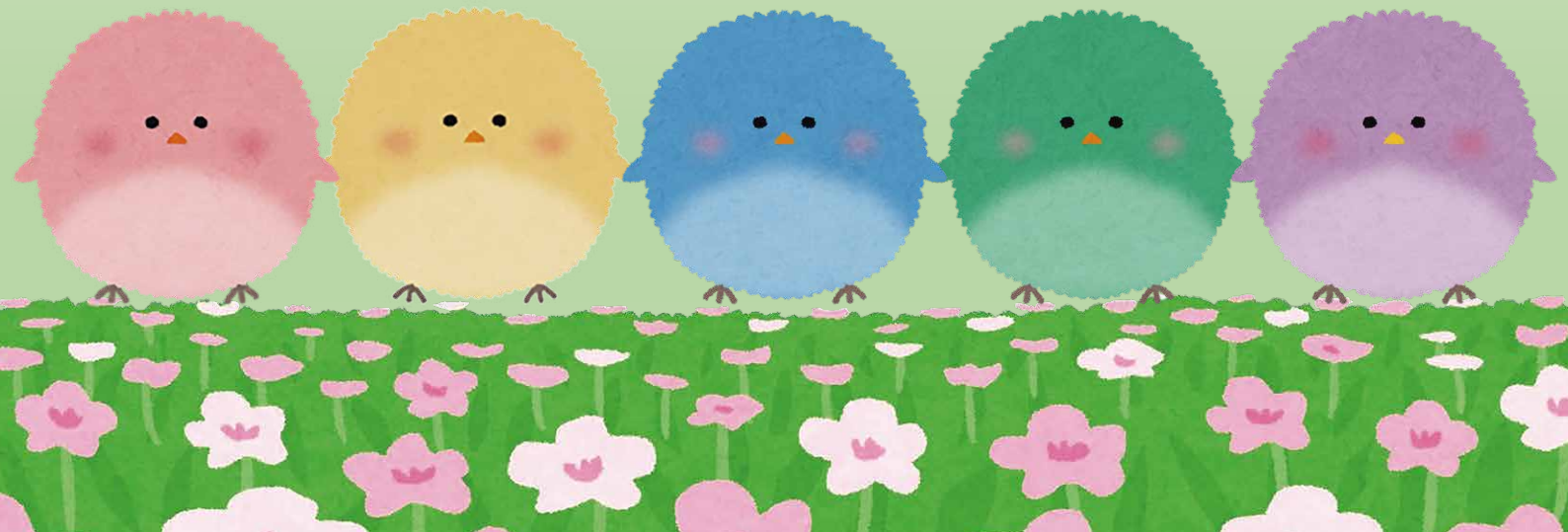


これまでの医学的検査で
診断がついていない
患者・ご家族の皆さまのために

どのような病気かわからない・・・そんな診断のついていない患者さんの診断の手がかりになるよう、滋賀医科大学では、全国の遺伝専門医と連携した総合的な診断を行っています。



希少・未診断疾患研究推進コンソーシアム滋賀



国立大学法人

滋賀医科大学
SHIGA UNIVERSITY OF MEDICAL SCIENCE

小児科学講座
臨床研究開発センター

TEL:077-548-3576 FAX:077-548-2388

E-mail : sumsrare@belle.shiga-med.ac.jp

〒520-2192 滋賀県大津市瀬田月輪町

詳しくはこちらのウェブサイトをご覧ください

URL: <http://www.shiga-med.ac.jp/sumsrare/index.html>



希少・未診断疾患研究推進コンソーシアム滋賀とは

どのような病気かわからない・・・そんな診断のついていない患者さんの診断の手がかりになるよう、滋賀医科大学では、全国の遺伝専門医と連携した総合的な診断を始めました。

具体的には、患者さんから血液を5mLほど採取させていただき、ゲノムDNAを精製し次世代シーケンサーにより遺伝子解析を行います。この方法によって得られた遺伝子解析のデータと、患者さんの症状とを詳細に検討することにより、1/4程度の患者さんで原因を特定することができます。

希少・未診断疾患研究の推進とその先の治験を目指し、患者さんのご紹介をお願いしております。

参加の流れ (患者さんを滋賀医科大学附属病院にご紹介いただくことが可能な場合)



「プレントリーシート」にご記入いただき、FAX、E-mail あるいは郵送で滋賀医科大学小児科学講座宛てにお送りください。

※現在のところ、対象は小児患者さんに限らせていただいております。



お送りいただいた情報をもとに、遺伝性疾患の可能性を、滋賀医科大学及び連携する医療機関とでさらに検討いたします。



検討結果をプレントリーシートをお送りいただいた先生に、1週間以内に電話でご連絡させていただきます。

※内容によっては、遺伝子解析をお引き受けできない場合がございます。あらかじめご了承ください。



「診療情報提供書」を記入し、患者さん・ご家族にお渡しいただき、滋賀医科大学小児科外来受診を勧めてください。

※検査費用は研究費で負担いたしますので、患者さんのご負担は受診費用のみとなります。



網羅的遺伝子解析を前提に患者さん・ご家族に滋賀医科大学小児科外来を受診していただきます。

お問い合わせ・プレントリーシートはこちら



国立大学法人

滋賀医科大学
SHIGA UNIVERSITY OF MEDICAL SCIENCE

小児科学講座
臨床研究開発センター

TEL:077-548-3576 FAX:077-548-2388

E-mail: sumsrare@belle.shiga-med.ac.jp

〒520-2192 滋賀県大津市瀬田月輪町

詳しくはこちらのウェブサイトをご覧ください

URL: <http://www.shiga-med.ac.jp/sumsrare/index.html>

