

同意書

主任研究者 亀井浩行 殿

研究課題名 向精神薬減量ガイドライン策定に向けた症例集積研究

下記の各項目について主任（分担）研究者から別紙説明文書より説明を受けて
納得しましたので、研究に参加することを同意いたします。

（説明を受け納得した項目の□をチェックしてください）

- (1) ☐ 研究の目的
- (2) ☐ 提供していただく資料
- (3) ☐ 試料の採取方法
- (4) ☐ 試料の使用方法
- (5) ☐ 試料の管理と保管
- (6) ☐ 試料提供に伴う利益・不利益
- (7) ☐ 自由意思による同意と同意撤回の自由
- (8) ☐ 研究への参加を断っても診療上の不利益は受けないこと
- (9) ☐ プライバシーの保護
- (10) ☐ 個人の解析結果は原則的に開示しないこと
- (11) ☐ 倫理性の審査
- (12) ☐ 研究に関わる費用
- (13) ☐ 研究結果の公開
- (14) ☐ 知的財産権
- (15) ☐ 質問の自由

同意日

令和 年 月 日

同意者署名 _____

代諾者署名 _____

研究参加者との関係 _____

説明日

令和 年 月 日

説明者署名 _____

所属機関名 _____