

## **研究課題名「突発性難聴・メニエール病・特発性難聴・糖尿病による感音難聴に影響を及ぼす遺伝子多型の検討」に関する情報公開**

### **1. 研究の対象**

2006 年以降、突発性難聴・メニエール病・特発性難聴・糖尿病による感音難聴で文書による同意をいただいた方。

### **2. 研究目的・方法**

上記の感音難聴は、原因不明ですが環境など多くの要因が複雑に作用して生じると考えられています。この研究の目的は発症リスクを遺伝子多型を調べることにより遺伝子の面から明らかにすることです。通常の採血から得られた血液より DNA を抽出し病気と関連のある可能性がある遺伝子多型を検討します。

### **3. 研究に用いる試料・情報の種類**

遺伝子多型結果、聴力検査、MRI 画像等。

### **4. お問い合わせ先**

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下さい。

また、試料・情報が当該研究に用いられること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ませんので、下記の連絡先までお申出ください。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。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：名古屋市昭和区鶴舞 65  
名古屋大学医学系研究科耳鼻咽喉科 寺西 正明（研究責任者）TEL:052-744-2323