## 「AcuFocus™ Corneal Inlay (ACI)の長期的な有効性と安全性」 に関わる医学系研究に対するご協力のお願い

南青山アイクリニック

このたび当院では、ACI 挿入術後通院された患者さんの診療情報を用いた下記の医学系研究を、 倫理委員会の承認ならびに院長の許可のもと、倫理指針および法令を遵守して実施しますので、ご 協力をお願いいたします。

この研究を実施することによる、患者さんへの新たな負担は一切ありません。また患者さんのプライバシー保護については最善を尽くします。

本研究への協力を望まれない患者さんは、その旨を「8 お問い合わせ」に示しました連絡先まで お申し出下さいますようお願いいたします。

#### 1 対象となる方

2009 年 11 月 26 日より 2025 年 9 月 5 日までの間に、南青山アイクリニックにて手術を受けた方 及び術後の健診を受けた方

#### 2 研究課題名

承認番号 20251005-2

AcuFocus™ Corneal Inlay (以下、ACI)挿入術後の長期的な有効性と安全性の検証

3 研究実施機関

南青山アイクリニック

- 4 本研究の意義、目的、方法
- 目的

今回の研究は、ACI挿入術後成績を明らかにする事が目的です。具体的な研究内容は、術後 一定期間経過した患者様の術後のデータを集計・解析して術後成績を検討するものです。

• 方法

年齢、性別の他に手術前後に測定したデータ(自覚的屈折検査、角膜内皮細胞検査、角膜屈折力、前眼部三次元画像解析装置など。以下「対象データ」といいます。)を解析します。この研究のために追加して行う検査はありません。また、今後も通常の手術後に行う定期検査や診察以外のために来院していただく必要はありません。

対象データは、当院において利用し、他の医療機関等への提供はありません。

#### 5 協力をお願いする内容

ACI挿入術後の診療に関する診療記録、診断用画像(角膜内皮細胞検査、角膜形状解析検査など)

#### 6 本研究の実施期間

倫理委員会承認日~2030年12月30日

#### 7 プライバシーの保護について

- 1) 本研究で取り扱う患者さんの診療情報は、個人情報をすべて削除し、第三者にはどなたのものかわからない匿名化した情報として使用します。
- 2) 患者さんの個人情報と匿名化した情報を結びつける情報(連結情報)は、研究終了まで厳重に 管理し、研究の実施に必要な場合のみに参照します。また、研究終了時に完全に抹消します。
- 3) 連結情報は当院内のみで管理し、他には一切公開いたしません。

#### 8 お問い合わせ

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡下さい。

また本研究の対象となる方またはその代理人(ご本人より本研究に関する委任を受けた方など)より、対象データ、診療記録や診断用画像の利用の停止を求める旨のお申し出があった場合は、適切な措置を行いますので、その場合も下記へのご連絡をお願いいたします。

#### 三木 恵美子

南青山アイクリニック

107-0052 東京都港区赤坂1-7-1 赤坂榎坂ビル2階

電話: 03-6633-4872 (9時30分~18時、火曜日·祝日月曜定休)

## 「MGD に対するルミナス社製「M22TM」の長期的な有効性と安全性」 に関わる医学系研究に対するご協力のお願い

南青山アイクリニック

このたび当院では、MGD に対するルミナス社製「M22TM」を用いた治療を行った患者さんの診療情報を用いた下記の医学系研究を、倫理委員会の承認ならびに院長の許可のもと、倫理指針および法令を遵守して実施しますので、ご協力をお願いいたします。

この研究を実施することによる、患者さんへの新たな負担は一切ありません。また患者さんのプライバシー保護については最善を尽くします。

本研究への協力を望まれない患者さんは、その旨を「8 お問い合わせ」に示しました連絡先までお申し出下さいますようお願いいたします。

#### 1 対象となる方

2016 年 4 月 9 日より 2025 年 8 月 8 日までの間に、南青山アイクリニックにて  $\mathbf{MGD}$  に対するルミナス社製「 $\mathbf{M22^{TM}}$ 」を用いた治療を受けた方及び術後の健診を受けた方

#### 2 研究課題名

#### 承認番号 20251005-3

MGD に対するルミナス社製「M22TM」を用いた治療の長期的な有効性と安全性の検証

#### 3 研究実施機関

南青山アイクリニック

#### 4 本研究の意義、目的、方法

#### 目的

今回の研究は、MGDに対するルミナス社製「M22™」を用いた治療成績を明らかにする事が目的です。具体的な研究内容は、術後一定期間経過した患者様の術後のデータを集計・解析して術後成績を検討するものです。

#### 方法

年齢、性別の他に手術前後に測定したデータ(涙液層破壊時間、涙液量(シルマー検査)、マイボーム腺機能不全スコア、自覚症状スコア、問診等以下「対象データ」といいます。)を解析します。この研究のために追加して行う検査はありません。また、今後も通常の手術後に行う定期検査や診察以外のために来院していただく必要はありません。

対象データは、当院において利用し、他の医療機関等への提供はありません。

#### 5 協力をお願いする内容

MGDに対するルミナス社製「M22™」を用いた治療に関する診療記録、診断用画像(涙液層破壊時間、涙液量(シルマー検査)、マイボーム腺機能不全スコア、自覚症状スコア、問診等)

#### 6 本研究の実施期間

倫理委員会承認日~ 2030年12月30日

#### 7 プライバシーの保護について

- 1) 本研究で取り扱う患者さんの診療情報は、個人情報をすべて削除し、第三者にはどなたのものかわからない匿名化した情報として使用します。
- 2) 患者さんの個人情報と匿名化した情報を結びつける情報(連結情報)は、研究終了まで厳重に 管理し、研究の実施に必要な場合のみに参照します。また、研究終了時に完全に抹消します。
- 3) 連結情報は当院内のみで管理し、他には一切公開いたしません。

#### 8 お問い合わせ

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡下さい。

また本研究の対象となる方またはその代理人(ご本人より本研究に関する委任を受けた方など)より、対象データ、診療記録や診断用画像の利用の停止を求める旨のお申し出があった場合は、適切な措置を行いますので、その場合も下記へのご連絡をお願いいたします。

戸田 郁子

南青山アイクリニック

107-0052 東京都港区赤坂1-7-1 赤坂榎坂ビル2階

電話:03-6633-4872 (9時30分~18時、火曜日・祝日月曜定休)

# 「有水晶体眼内レンズ (P-IOL) 挿入術後の長期的な有効性と安全性」に関わる医学系研究に対するご協力のお願い

南青山アイクリニック

このたび当院では、P-IOL挿入術後通院された患者さんの診療情報を用いた下記の医学系研究を、 倫理委員会の承認ならびに院長の許可のもと、倫理指針および法令を遵守して実施しますので、ご 協力をお願いいたします。

この研究を実施することによる、患者さんへの新たな負担は一切ありません。また患者さんのプライバシー保護については最善を尽くします。

本研究への協力を望まれない患者さんは、その旨を「8 お問い合わせ」に示しました連絡先までお申し出下さいますようお願いいたします。

#### 1 対象となる方

2005 年 8 月 8 日より 2025 年 8 月 8 日までの間に、南青山アイクリニックにて P-IOL 手術を受けた方及び術後の健診を受けた方

#### 2 研究課題名

承認番号 20251005-4

有水晶体眼内レンズ (P-IOL) 挿入術後の長期的な有効性と安全性の検証

3 研究実施機関

南青山アイクリニック

- 4 本研究の意義、目的、方法
- 目的

今回の研究は、P-IOL術後成績を明らかにする事が目的です。具体的な研究内容は、術後一定期間経過した患者様の術後のデータを集計・解析して術後成績を検討するものです。

・方法

年齢、性別の他に手術前後に測定したデータ(自覚的屈折検査、角膜内皮細胞検査、角膜屈折力、前眼部三次元画像解析装置など。以下「対象データ」といいます。)を解析します。この研究のために追加して行う検査はありません。また、今後も通常の手術後に行う定期検査や診察以外のために来院していただく必要はありません。

対象データは、当院において利用し、他の医療機関等への提供はありません。

#### 5 協力をお願いする内容

有水晶体眼内レンズ (P-IOL) 挿入術後の診療に関する診療記録、診断用画像 (角膜内皮細胞 検査、角膜形状解析検査など)

#### 6 本研究の実施期間

倫理委員会承認日~ 2030年12月30日

#### 7 プライバシーの保護について

- 1) 本研究で取り扱う患者さんの診療情報は、個人情報をすべて削除し、第三者にはどなたのものかわからない匿名化した情報として使用します。
- 2) 患者さんの個人情報と匿名化した情報を結びつける情報(連結情報)は、研究終了まで厳重に 管理し、研究の実施に必要な場合のみに参照します。また、研究終了時に完全に抹消します。
- 3) 連結情報は当院内のみで管理し、他には一切公開いたしません。

#### 8 お問い合わせ

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡下さい。

また本研究の対象となる方またはその代理人(ご本人より本研究に関する委任を受けた方など)より、対象データ、診療記録や診断用画像の利用の停止を求める旨のお申し出があった場合は、適切な措置を行いますので、その場合も下記へのご連絡をお願いいたします。

#### 三木 恵美子

南青山アイクリニック

107-0052 東京都港区赤坂1-7-1 赤坂榎坂ビル2階

電話: 03-6633-4872 (9時30分~18時、火曜日·祝日月曜定休)

## 円錐角膜の診断・治療のため、当院に通院された 患者さんの診療録情報を用いた 医学系研究に対するご協力のお願い

南青山アイクリニック

このたび当院では、上記のご病気で通院された患者さんの診療情報を用いた下記の医学系研究を、 倫理委員会の承認ならびに院長の許可のもと、倫理指針および法令を遵守して実施しますので、ご 協力をお願いいたします。

この研究を実施することによる、患者さんへの新たな負担は一切ありません。また患者さんのプライバシー保護については最善を尽くします。

本研究への協力を望まれない患者さんは、その旨を「8 お問い合わせ」に示しました連絡先まで お申し出下さいますようお願いいたします。

#### 1 対象となる方

2007年1月1日より2024年8月31日までの間に、南青山アイクリニックにて円錐角膜の診断を受け、 角膜クロスリンキング手術を受けられた方

#### 2 研究課題名

承認番号 20251005-1

角膜クロスリンキング再手術症例の検討

#### 3 研究実施機関

南青山アイクリニック

#### 4 本研究の意義、目的、方法

目的

角膜クロスリンキング (CXL) は、円錐角膜の進行を止めるための有効な治療法です。南青山 アイクリニックでは 2007 年から現在まで、円錐角膜症例に対して角膜クロスリンキング (CXL) を行っています。しかし、稀にですが、CXL 手術の後に再度円錐角膜が進行し、2回目の CXL が必要になる方がいます。今回の研究では、2回目の CXL が必要になった症例を振り返り、リスク因子や2回目の CXL の術後経過の特徴等を見出すことを目的としています。

#### ・方法

年齢、性別の他に手術前後に測定したデータ(自覚的屈折検査、角膜内皮細胞検査、角膜屈折力、前眼部三次元画像解析装置など。以下「対象データ」といいます。)を解析します。 この研究のために追加して行う検査はありません。また、今後も通常の手術後に行う定期検 査や診察以外のために来院していただく必要はありません。 対象データは、当院において利用し、他の医療機関等への提供はありません。

#### 5 協力をお願いする内容

円錐角膜の診断を受け、角膜クロスリンキング手術を受けられた方に関する診療記録、診断用 画像(角膜内皮細胞検査、角膜形状解析検査など)

#### 6 本研究の実施期間

倫理委員会承認日~ 2028年3月31日

#### 7 プライバシーの保護について

- 1) 本研究で取り扱う患者さんの診療情報は、個人情報をすべて削除し、第三者にはどなたのものかわからない匿名化した情報として使用します。
- 2) 患者さんの個人情報と匿名化した情報を結びつける情報(連結情報)は、研究終了まで厳重に管理し、研究の実施に必要な場合のみに参照します。また、研究終了時に完全に抹消します。
- 3) 連結情報は当院内のみで管理し、他には一切公開いたしません。

#### 8 お問い合わせ

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡下さい。

また本研究の対象となる方またはその代理人(ご本人より本研究に関する委任を受けた方など)より、対象データ、診療記録や診断用画像の利用の停止を求める旨のお申し出があった場合は、適切な措置を行いますので、その場合も下記へのご連絡をお願いいたします。

加藤 直子

南青山アイクリニック

107-0052 東京都港区赤坂1-7-1 赤坂榎坂ビル2階

電話:03-6633-4872 (9時30分~18時、火曜日・祝日月曜定休)

### 横浜けいあい眼科にご通院された患者さんの

## 「人工知能を利用した前眼部画像解析アプリケーションの開発」 に関わる医学系研究に対するご協力のお願い

 研究責任者
 株式会社 OUI
 代表取締役

 氏名
 清水
 映輔

 連絡先電話番号
 080-4339-0441

このたび、横浜けいあい眼科にご通院された患者様の眼科画像を用いた「人工知能を利用した前眼部画像解析アプリケーションの開発」を目的として、下記の医学系研究を、南青山アイクリニック倫理審査委員会の承認ならびに、横浜けいあい眼科管理医師の許可のもと、人を対象とする医学系研究に関する倫理指針および法令を遵守して実施しますので、ご協力をお願いいたします。本研究への協力を望まれない患者さんは、その旨を「お問い合わせ」に示しました連絡先までお申し出下さいますようお願いいたします。

記

#### 1 対象となる方

2019年10月1日-2024年10月31日に、横浜けいあい眼科を受診された患者様

#### 2 研究課題名

倫理委員会名称 南青山アイクリニック倫理審査委員会 承認番号 202101 研究課題名 人工知能を利用した前眼部画像解析アプリケーションの開発

3 研究実施機関、実施期間

株式会社 OUI、横浜けいあい眼科 研究実施許可日~2027年3月31日

#### 4 本研究の目的

本研究では、前眼部画像解析アプリケーションの開発を目的とします。横浜けいあい眼科に保管されている前眼部画像データに様々な臨床的な数値を学習させて、その精度や診断の感度特異度などを検証する研究内容です。この研究内容は、新規医療機器申請のための評価検証にも用いる可能性があります。検証により、人工知能を使用した前眼部画像解析アプリケーションが実現可能となり、世界の失明人口が右肩上がりという社会的課題の原因である眼科医不足と医療機器不足の解決方法の一翼を担うことができる可能性があります。

具体的に開発する前眼部画像解析アプリケーションの①対象疾患、②対象所見、③その他開発項目は以下の通りです。

- ① 対象疾患
  - ・白内障・ドライアイ・アレルギー性結膜疾患・角膜混濁・円錐角膜
- ② 対象所見
  - ・涙液層破壊時間・前房深度・角膜径・角膜曲率半径・角膜乱視度数・角膜厚・眼軸
- ③ その他開発項目
  - ・診断可能なフレーム抽出・前眼部照射光の検出・左右眼の検出・ノイズ検出

#### 5 ご協力をお願いする内容、研究方法、生じる負担並びに予測されるリスクや利益

特に新たに患者様にご協力をお願いする内容はございません。方法として、医師あるいは視能訓練士などによって、通常診療の範囲内で撮影されました、前眼部画像データ (前眼部画像・三次元画像など) や数値のデータ (視力・眼圧・前房深度・角膜曲率半径・眼軸長・角膜厚・瞳孔径・水晶体硬化度・角膜乱視度数・隅角関連因子・網膜厚・視神経乳頭関連因子など)、自覚症状スコア (OSDI、JACQLQ など)を使用いたします。全てのデータは横浜けいあい眼科で匿名化を行い、どの患者様のものかわからない状態にしてから解析機関 (株式会社 OUI)に送られます。解析機関において、人工知能を利用した前眼部画像解析アプリケーションの開発を試みます。この研究を実施することによる、患者様への新たな負担や予想されるリスクは一切ありません。一方で、短期的な利益はありませんが、研究成果により開発されたアプリケーションを使用することで将来、恩恵を受けることができる可能性があります。

#### 6 プライバシーの保護、撤回、研究終了後の試料取扱の方針について

本研究では患者様の個人情報は取り扱いません。前述の通り、本研究で取り扱う患者様のデータは、横浜けいあい 眼科で匿名化を行い、第三者にはどなたのものか一切わからない形で使用します。匿名化した診療情報を結びつけ る情報は、本研究の研究分担者が研究終了まで厳重に管理し、研究の実施に必要な場合のみに参照します。得られ たデータおよび対応表は研究終了報告日より5年間保管の後、電子的に削除する方法を用いて破棄されます。紙媒 体の研究資料はシュレッダーで処理してすべて破棄いたします。また、上記情報は院内および、解析機関(株式会 社 OUI)のみで管理し、他機関等には公開いたしません。また、研究協力に関しまして、すでに研究成果が公表さ れた場合などを除き、随時撤回可能です。また、研究にご同意いただけない場合やご同意撤回の場合も研究対象者 等が不利益な取扱いを受けることはありません。

#### 7 研究に関する情報公開の方法

患者様のご希望時に、研究責任者、および分担者が開示受付を行い、オンライン/オフラインでの面談、書面などの方法を用い説明を行います。また、患者様の求めに応じて、他の研究対象者等の個人情報等の保護及び当該研究の独創性の確保に支障がない範囲内で、研究計画書及び研究の方法に関する資料の開示も同様に行います。患者様の協力によって得られました研究の成果は、国内外に認められた学術総会や学術雑誌に報告またデータベース上で公表され、今後の医療発展に役立てます。

#### 8 研究から生じる知的財産権の帰属

本研究の結果として特許権などが生じる可能性がありますが、その権利は本研究機関である株式会社OUIに属し、 患者様には属しません。また、その特許権などをもととして経済的利益が生じる可能性がありますが、患者様はこれについても権利がないことをご了承いただければと思います。

#### 9 費用負担、利益相反に関する事項

研究推進に必要な費用は国立研究開発法人日本医療研究開発機構の、「医療機器開発推進研究事業-革新的医療機器の実用化を目指す医師主導治験・臨床研究-」の関わる研究資金を使用します。患者様の費用負担や謝礼などはございません。なお、本課題に関連する特許として、研究責任者と分担者の一部が特願 2020-023514 の発明者です。

#### 10 お問い合わせ

本研究に関する質問や確認のご依頼は、下記へご連絡下さい。

〒107-0062 東京都港区南青山 2-2-8 DF ビル 510

Tel: 050-3554-3339 Mail: info@ouiinc.jp

株式会社 OUI 代表取締役 清水 映輔 宛