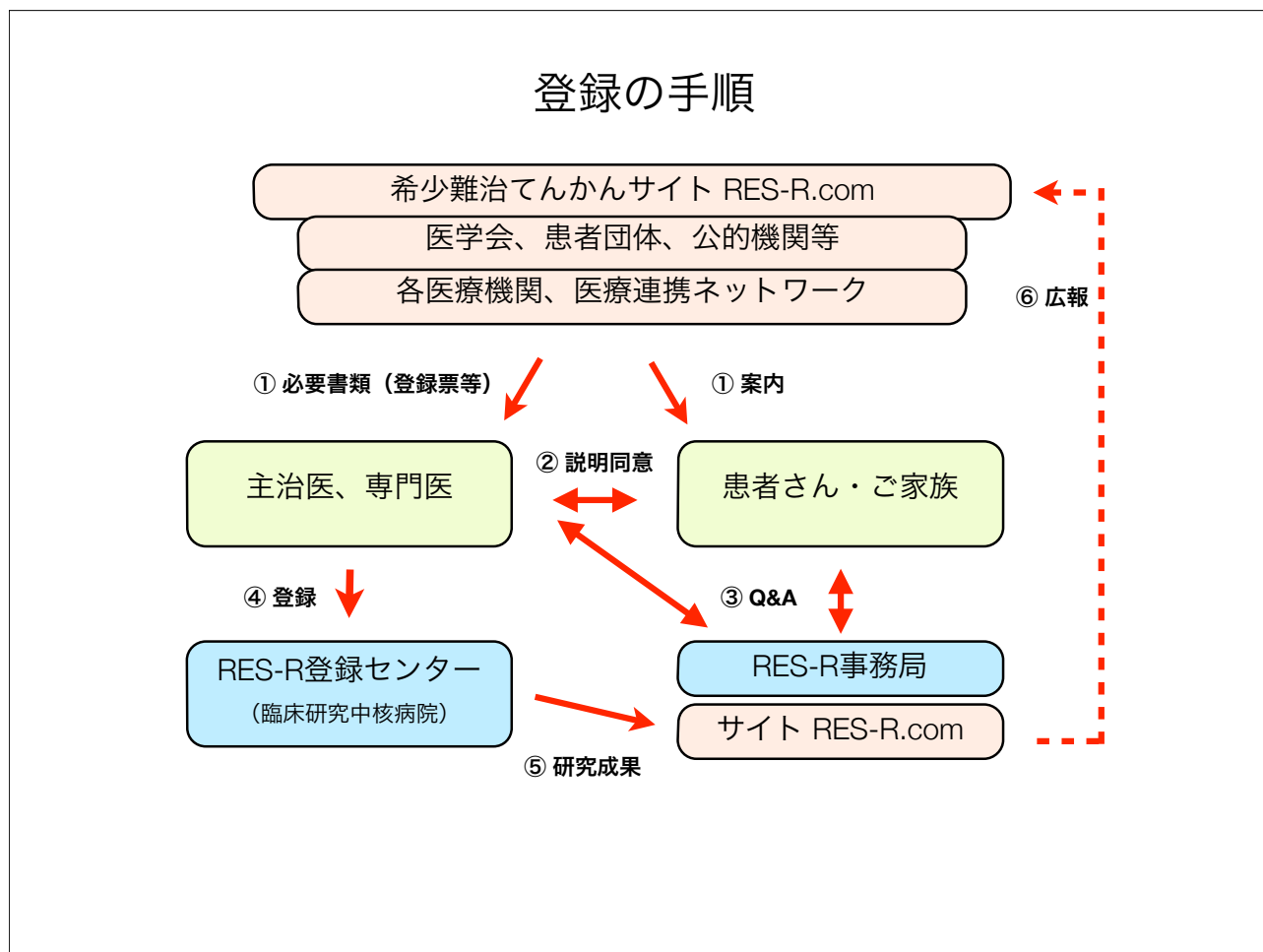


希少てんかん症候群患者登録システムへの登録手順



- ① 医師あるいは患者さん・ご家族は、医療機関、学会、患者会等もしくはRES-Rホームページ (www.res-r.com) より情報を入手します。
- ② 医師よりRES-Rについての説明を受け、十分に理解した上で、同意書に署名します。
- ③ 疑問点は医師に尋ねます。もしRES-R全体についてのご質問がある場合には、事務局にお問い合わせください。
- ④ 患者様の同意を得て、医師は「RES-R登録センター」に情報を登録します。なお、毎年、情報は更新します。
- ⑤ RES-R登録センターで集積されたデータは解析され、その成果はRES-Rホームページ (www.res-r.com) に掲載されます。
- ⑥ 研究の成果は一般に広報します。研究成果にもとづいて政策提言等を行います。