

## 製造販売後調査 オプトアウト

調査の名称	デファイテリオ静注 200mg 一般使用成績調査
調査依頼者（診療情報の提供先）	日本新薬株式会社
本調査の資金源（利益相反）	日本新薬株式会社
本調査の目的	使用実態下における本剤投与による重篤な出血性事象発現及び低血圧発現に影響を与えらるる背景因子を検討する。
調査の対象となる方	本剤が投与された全ての患者
調査方法	全例調査方式 契約締結以前に本剤の投与を開始した症例を含む全症例を症例登録し、本調査を実施する。
個人情報の取扱い	患者さまの氏名や住所など個人を特定する情報は調査依頼者に提供しません。 また、調査依頼者が集計した調査結果は、学会や医学雑誌などに発表されることがあった場合も、患者さまの個人情報は使用されません。
あなたの診療録の情報を論文・学会発表に使用することをお断りいただける期間	西暦 2023 年 1 月 16 日 ～ 西暦 2025 年 8 月 31 日
その他	<ul style="list-style-type: none"><li>この調査は JA 静岡厚生連遠州病院倫理委員会で審査され、病院長の承認を受けて行われます。</li><li>この調査により新たな検査や費用が生じることはなく、患者さまへの謝礼等もございません。</li></ul>
お問合せ	JA 静岡厚生連遠州病院 実施診療科：内科（呼吸器） 調査責任医師：貝田勇介 電話：053-453-1111(代)