

2021年8月14日

オプトアウトの内容について

調査の名称	アネレム静注用 50 mg 一般使用成績調査
調査依頼者(診療情報の提供先)	ムンディファーマ株式会社
本調査の資金源 (利益相反)	本調査は、製薬会社のムンディファーマ株式会社(以下、調査依頼者)から資金提供を受けて実施しています。
本調査の目的	日常診療下において、アネレム静注用 50mg(以下、本剤)の投与された患者さまを対象に、以下の事項を把握することを主な目的とします。 (1) 未知の副作用 (2) 副作用発現状況 (3) 安全性に影響を及ぼすと考えられる要因
実施診療科・代表医師名	麻酔科・川口昌彦
調査の方法	電子カルテなどに記載されている診療情報(年齢、性別、身長・体重、本剤の使用状況、併用薬剤・併用療法の使用状況、臨床検査値、有害事象など)を担当医師が調査票に転記した上で、調査票を調査依頼者へ提出します。 また、調査の対象期間は、本剤の投与開始から回復室退室までを標準とします。(ただし回復室を使用しない場合は手術室退室までとします。)
個人情報の取扱い	調査票には、氏名や住所等の患者さまを直接特定できる個人情報を記入しませんので、当院から調査依頼者へ患者さまの個人情報は提出されません。 また、調査結果は学会等で発表を予定していますが、その際も患者さまを特定できる個人情報は利用しません。
あなたの医療データが論文・学会発表に使用される事をお断りいただける期間	公開日から2028年1月22日まで
備考	