

調査の名称	ディアコミット®ドライシロップ分包 250mg・同 500mg、 カプセル 250mg 使用成績調査
調査依頼者（診療情報の提供先）	Meiji Seika ファルマ株式会社
本調査の資金源（利益相反）	Meiji Seika ファルマ株式会社
本調査の目的	本剤の使用実態下並びに長期投与時における副作用、特に未知の副作用の発生状況を明らかにすると共に、安全性及び有効性に影響を与えると考えられる要因を検討すること。
実施診療科・代表医師名	小児科 岩崎 俊之
調査の方法	<ul style="list-style-type: none"> <li>●対象となる患者さま Dravet（ドラベ）症候群治療のために当院に来院され、本剤を投与された患者さま</li> <li>●利用する情報 電子カルテに記載されている診療情報（生年月、身長、体重、原疾患、既往歴、本剤の使用状況、併用した薬剤、臨床検査値、副作用に関する情報、てんかんの発作状況など）を、患者さまごとに冊子に記載して Meiji Seika ファルマ株式会社へ報告します。</li> </ul>
個人情報の取扱い	利用する情報から氏名や住所等の患者さまを特定できる個人情報は Meiji Seika ファルマ株式会社へ報告いたしません。また、研究成果の公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使用しません。
あなたの医療データが論文および学会発表へ使用される事をお断りいただけ期間	公開日から 2022 年 9 月 27 日まで（予定）
備考	