

2020年4月15日

オプトアウトの内容について

調査の名称	プリズバインド®静注液 使用成績調査（全例調査）
調査依頼者（診療情報の提供先）	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
本調査の資金源（利益相反）	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
本調査の目的	本調査は、プリズバインド®静注液（以下、本剤）が使用された患者様を対象とし、臨床使用実態下における安全性及び有効性を検討することを目的とします。
実施診療科・代表医師名	循環器内科 阿古 潤哉
調査の方法	・調査の対象となる患者様 本剤の承認日以降に本剤が投与された全患者様を対象として、診療録（カルテ）を基に、患者様の背景情報（併用薬・併用療法、血圧・脈拍、臨床検査値含む）、本剤の投与状況、出血・処置等の状況、血液凝固に関する検査、有害事象に関する情報を患者様毎に調査票へ記載して、日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社へ報告します。
個人情報の取扱い	患者様の氏名や住所等の個人を直接特定できる情報は、日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社へ報告致しません。
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～2021年3月31日まで
備考	