

2019年4月19日

オプトアウトの内容について

調査の名称	タイサブリ®点滴静注 300mg 使用成績調査（全例調査）
調査依頼者（診療情報の提供先）	バイオジェン・ジャパン株式会社
本調査の資金源（利益相反）	バイオジェン・ジャパン株式会社
本調査の目的	本調査は、タイサブリ®点滴静注 300mg（以下、本剤）による治療を開始する全ての患者さまを対象とし、本剤を長期間投与した際の使用実態下における安全性及び有効性について検討します。
実施診療科・代表医師名	脳神経内科・西山 和利
調査の方法	本調査は、本剤による治療を開始する全ての患者さまを対象とし、日常の通常診療で得られたデータを調査票へ入力して、バイオジェン・ジャパン株式会社（調査依頼者）へ提出します。 調査項目は、性別、年齢、身長・体重、病歴、本剤の使用情報、併用薬剤、副作用、多発性硬化症の再発に関する情報などです。
個人情報の取扱い	本調査は、患者さまの名前や住所といった個人を特定できる情報は集めません。そのため、当院から調査依頼者へ提出する調査データに患者さまの個人を特定するような情報は含まれません。
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～2024年3月まで（予定）
備考	特記なし