

2019年7月11日

オプトアウトの内容について

調査の名称	アーゼラ®点滴静注液使用成績調査
調査依頼者（診療情報の提供先）	ノバルティスファーマ株式会社
本調査の資金源（利益相反）	ノバルティスファーマ株式会社
本調査の目的	アーゼラ®点滴静注液の市販後使用実態下での安全性及び有効性について調査し、副作用の発現状況及び安全性、有効性に影響を及ぼす要因を把握します。
実施診療科・代表医師名	血液内科 鈴木 隆浩
調査の方法	●対象となる患者さま アーゼラ点滴静注液を使用する再発又は難治性の CD20 陽性の慢性リンパ性白血病患者の全患者さま 電子カルテに記載のある診療記録、検査データを調査票へ記入した上で、調査票をノバルティスファーマ株式会社へ提出する
個人情報の取扱い	本調査を通じて得られるあなたの医学的情報（診療記録や検査データ（などを含む）は、当院の個人情報の保護に関する方針に従い保護されます。 担当医師は、あなたのプライバシーを保護するため、氏名の代わりに特別な番号を使用し、情報提供を依頼している調査依頼者にあなたの医学的情報を提供します。従って、あなたの氏名等が調査依頼者に直接提供されることはありません。
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～2023/3/24（予定）
備考	