

2022年5月27日

オプトアウトの内容について

調査の名称	リツキサン®点滴静注 一般使用成績調査 [全身性強皮症]
調査依頼者（診療情報の提供先）	中外製薬株式会社 共同調査実施会社：全薬工業株式会社
本調査の資金源（利益相反）	中外製薬株式会社、全薬工業株式会社
本調査の目的	リツキサン®点滴静注 100mg/リツキサン®点滴静注 500mg（以下、本剤）を投与した全身性強皮症の患者さまを対象に、安全性（副作用等）及び有効性（本剤の効き目等）の確認を主な目的とします。
実施診療科・代表医師名	膠原病・感染内科 山岡 邦宏
調査の方法	本剤を投与した患者さまを対象に、担当医師が電子カルテから、身長・体重・年齢などの背景に関する医療データと、副作用に関する医療データ（臨床検査値等）を、調査票に記入して調査依頼者に提出します。
個人情報の取扱い	プライバシー保護の観点等から患者さまを特定できる情報は調査依頼者へ提供しません。
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2029年2月28日まで（予定）