

2023年2月6日

オプトアウトの内容について

調査の名称	ウプトラビ錠 0.2mg・0.4mg 慢性血栓塞栓性肺高血圧症 特定使用成績調査（長期使用に関する調査）
調査依頼者（診療情報の提供先）	日本新薬株式会社
本調査の資金源（利益相反）	日本新薬株式会社
本調査の目的	慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者さまを対象に、ウプトラビ錠（以下、本剤）を日常診療下で長期にわたって服用した際の安全性（副作用等）を検討する。
実施診療科・代表医師名	循環器内科・石井俊輔
調査の方法	2022年3月1日以降に本剤の服用を開始した慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者さまを対象として、患者さまの背景情報（性別、年齢等）、本剤の服用状況に関する情報、病状に関する情報、臨床検査値、副作用に関する情報について、担当医師が電子カルテから調査票に記載（入力）した上で調査票を調査依頼者へ提供します。
個人情報の取扱い	この調査において、患者さまの診療上得られた情報が調査依頼者に報告されますが、氏名、住所、電話番号など患者さまを特定する情報が提供されることはありません。 また、この調査の結果については厚生労働省への報告の他に、医学雑誌への掲載を通して公表されることがありますが、すべて集計結果の情報であり、病院名や個人を特定できる情報が記載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～2027年2月28日（予定）
備考	