

2024年2月1日

オプトアウトの内容について

調査の名称	エムパベリ皮下注 1080mg 特定使用成績調査 (発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした全例調査)
調査依頼者(診療情報の提供先)	旭化成ファーマ株式会社
本調査の資金源(利益相反)	旭化成ファーマ株式会社
本調査の目的	エムパベリ皮下注 1080mg(以下、本剤)が投与された発作性夜間ヘモグロビン尿症患者さまを対象として、日常診療下における本剤の安全性(副作用の発現状況など)及び有効性(お薬の効き目など)に関する情報を収集します。
実施診療科・代表医師名	血液内科 鈴木 隆浩
調査の方法	本剤を使用した全ての患者さまを対象として、担当医師が電子カルテなどから本調査に関する情報(性別、年齢、臨床検査値、一緒に使用している薬、アンケート結果など)を調査用紙に転記します。
個人情報の取扱い	調査依頼者は取得した情報を品質・安全性情報等の厚生労働省への報告や学会や論文への公表などに使用することを予定しています。なお、名前や住所などの個人を特定する情報は取得しないため、患者さまのプライバシーは守られます。
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～2029年8月31日まで(予定)
備考	