

## オプトアウトの内容について

調査の名称	サフネロ一点滴静注 特定使用成績調査
調査依頼者 (診療情報の提供先)	アストラゼネカ株式会社
調査の目的	製造販売後の使用実態下における長期の安全性及び有効性に関する情報収集及び評価を実施することを目的とする
実施診療科・責任医師	リウマチ内科・緋田 めぐみ
調査の対象となる方	調査期間内にサフネロ一点滴静注を使用するすべての方
調査期間	2022年6月20日～承認条件の解除まで
調査方法	電子カルテに記載されている診療情報(病歴、治療歴、検査結果等)を調査票に記入し、アストラゼネカ株式会社に提供する
あなたの診療録の情報を論文・学会発表に使用することをお断りいただける期間	投与開始日から3年後 又は、投与中止日から2年後まで

上記、調査について、あなたが参加しているかどうかお知りになりたい場合や、ご自身の診療録の情報が学会や論文などで公表されることにご協力いただけない場合は、下記窓口までご連絡ください。

### 【製造販売後調査に関するお問い合わせ先】

町田市民病院 薬剤科 医薬品情報室

電話番号:042-722-2230(病院代表)

受付時間:月曜日～金曜日(祝日を除く) 9:00～17:00