

オプトアウトの内容について

調査の名称	エドルミズ錠 特定使用成績調査
調査依頼者 (診療情報の提供先)	小野薬品工業株式会社
調査の目的	製造販売後における副作用(有害事象)の発現状況を把握し、安全性及び有効性に影響を与えると考えられる要因について検討する
実施診療科・責任医師	消化器内科・和泉 元喜
調査の対象となる方	調査期間内にエドルミズ錠を使用するすべての方
調査期間	2021年4月21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、小野薬品工業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	調査期間が終了するまで ※具体的な期日が決まりましたら更新します

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