オプトアウトの内容について

調査の名称	ラスビック点滴静注キット 特定使用成績調査
調査依頼者 (診療情報の提供先)	杏林製薬株式会社
調査の目的	製造販売後の使用実態下において、 中等度の肝機能障害を有する感染症患者における、ラスビック点滴静注キット 150mg の安全性 を検討する。
実施診療科·責任医師	呼吸器内科·數寄 泰介
調査の対象となる方	消化器内科でイジュド点滴静注・イミフィンジ点滴静注の併用及びイミフィンジ点滴静注を単独投与されている方
調査期間	2025年3月19日 ~ 2026年6月30日
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、杏林製薬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	公開日~2029年6月30日(予定)

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