

2022年7月1日

オプトアウトの内容について

調査の名称	ウィフガート点滴静注 400mg 特定使用成績調査（長期使用）
調査依頼者（診療情報の提供先）	アルジェニクスジャパン株式会社
本調査の資金源（利益相反）	アルジェニクスジャパン株式会社
本調査の目的	ウィフガート点滴静注 400mg（以下、本剤）が投与された全身型重症筋無力症（gMG）患者さまを対象として、本剤の使用実態下における安全性及び有効性に関する情報を収集する
実施診療科・代表医師名	脳神経内科・西山 和利
調査の方法	本剤を使用する全身型重症筋無力症（ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏功しない場合に限る）の全患者さまを対象とします。担当医師が電子カルテに記載のある診療記録、検査データを調査票へ記入した上で、調査依頼者へ提出します。
個人情報の取扱い	本調査を通じて得られる患者さまの医学的情報（診療記録や検査データ（などを含む）は調査依頼者へ提出されますが、患者さま個人を特定できる情報（お名前や住所など）は提出しません。 担当医師は、患者さまのプライバシーを保護するため、氏名の代わりに特別な番号を使用します。したがって、患者さまを特定できる情報が調査依頼者に直接提供されることはありません。 また、調査結果を医学雑誌に投稿あるいは学会等で発表をする場合であっても、患者さまを特定できる個人情報は利用しません。
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～2034/1/19（予定）
備考	