

作成日：2020年10月15日

オプトアウトの内容について

調査の名称	エンハーツ®点滴静注用100mg特定使用成績調査 —胃癌患者を対象とした間質性肺疾患の検討—
調査依頼者（診療情報の提供先）	第一三共株式会社
本調査の資金源（利益相反）	第一三共株式会社
本調査の目的	エンハーツ®点滴静注用100mgを投与されたがん化学療法後に増悪したHER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者における間質性肺疾患の発現状況を把握するとともに、発現に影響を与えるリスク因子について検討すること。
実施診療科・調査責任医師	消化器内科 森 義徳
調査の対象となる方	登録期間内に本剤の投与を開始するすべての方。 調査契約締結前に既に本剤を投与開始した方。
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、間質性肺炎発症時データ等）を中央登録方式により調査データを第一三共株式会社へ提供します。
個人情報の取扱い	担当医師は、あなたのプライバシーを保護する為、氏名の代わりに特別な番号を使用し、調査票を記載します。このため、第一三共株式会社へあなたの氏名等の個人情報が提供されることはありません。
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	名古屋市立西部医療センターホームページ公開日 ～西暦2028年3月24日
備考	