

作成日：2024年7月1日

オプトアウトの内容について

調査の名称	サムスカ 一般使用成績調査 (SIADH における低ナトリウム血症)
調査依頼者 (診療情報の提供先)	大塚製薬株式会社
本調査の資金源 (利益相反)	大塚製薬株式会社
本調査の目的	抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (以下、SIADH) における低ナトリウム血症患者にサムスカ (以下、本剤) を使用した症例について、使用実態下における安全性を確認することを目的とする。
実施診療科・調査責任医師	腎臓内科 小野 水面
調査の対象となる方	SIADH における低ナトリウム血症の治療において、以下の症例登録基準を満たす方。 (1) SIADH と診断された方 (2) 水分制限を実施しても低ナトリウム血症が改善していない方 (3) 禁忌に該当していない方 (4) SIADH における低ナトリウム血症の治療に対して、本剤をはじめて投与される方
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、有害事象等) を中央登録方式により調査データを大塚製薬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、大塚製薬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	名古屋市立大学医学部附属東部医療センター ホームページ公開日～西暦 2028 年 8 月 31 日
備考	