

調査課題名	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)
調査依頼者名	大塚製薬株式会社
実施診療科名	内分泌代謝・腎臓内科
調査の対象	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の治療において, サムスカをはじめて投与される患者さんが調査の対象となります。
調査の目的	この調査は、「サムスカ」を使用された患者さんの診療情報を収集し、日常の診療下における副作用の発現状況等、サムスカの安全性を確認するために行います。
調査の方法	この調査は患者さんの診療情報をもとに性別、年齢、使用されたお薬、病気の経過、治療結果、検査結果、副作用の発現状況などの情報を収集し、匿名化して、大塚製薬株式会社へ提出します。なお、この調査のために検査項目および回数が増えることはありません。 調査実施期間:西暦 2021 年 3 月 ~ 西暦 2028 年 8 月(予定)
個人情報の取扱いについて	患者さんのお名前や住所など個人を特定できる情報は大塚製薬株式会社へ提出いたしません。 調査結果は、大塚製薬株式会社により、国(厚生労働省)へ報告されます。また、学会や論文等で発表される場合があります。いずれの場合も、個人情報は適切に保護され、患者さん個人を特定できる情報は公開されません。
この調査にあなたの診療情報を使用されることをお断りいただける期間	公開日 ~2021 年 8 月 31 日
備考	

作成日:西暦 年 月 日