

調査課題名	サムタス一般使用成績調査(心性浮腫)
調査依頼者名	大塚製薬株式会社
実施診療科名	老年病・循環器内科
調査の対象	うっ血性心不全と診断され、ループ利尿薬等の他の利尿薬で効果不十分な心不全における体液貯留の治療においてはじめてサムタスを投与される患者さんが対象となります。
調査の目的	この調査は、「サムタス」を使用された患者さんの診療情報を収集し、安全性を評価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 2023 年 2 月 ~ 西暦 2026 年 7 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 <u>大塚製薬株式会社</u> 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 ~ 調査対象薬剤(サムタス)の投与開始前
備考	

作成日:西暦 2023 年 月 日