

調査課題名	モノヴァー静注 500mg・1000mg 一般使用成績調査
調査依頼者名	日本新薬株式会社
実施診療科名	産科婦人科
調査の対象	鉄欠乏性貧血に対して初めてモノヴァー静注が投与された方 鉄欠乏性貧血に対して初めてモノヴァー静注が投与された方
調査の目的	この調査は、「モノヴァー静注」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、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、日本新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 9 月 ~ 西暦 2029 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日本新薬株式会社へ提出いたしません。 調査結果は、日本新薬株式会社により、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 ~ 西暦 2029 年 8 月(予定)
備考	

作成日:西暦 2024 年 2 月 26 日