

製造販売後調査に関する公開情報

調査名：デファイテリオ静注 200mg 一般使用成績調査

調査依頼者（情報提供先）：日本新薬株式会社

調査の目的：使用実態下における本剤投与による重篤な出血性事象発現及び低血圧発現に影響を与えると考えられる背景因子を検討する。

実施診療科・責任医師：血液内科 米澤 昭仁

調査の対象となる方：本剤が投与された全ての患者

調査の方法：全例調査方式

契約締結以前に本剤の投与を開始した症例を含む全症例を症例登録し、
本調査を実施する。

調査期間：2019 年 09 月 04 日～2025 年 8 月 31 日

こちらの調査にあなたが参加しているか知りたい場合や、学会や論文などにあなたの診療情報を使用されたくない場合は下記窓口にご連絡ください。なお、公表内容には集計結果を用いるため、患者様個人を特定する情報は一切含まれません。

（調査終了後、学会・論文発表後のデータ削除は対応致しかねます。ご了承ください。）

問い合わせ窓口

一般財団法人 平成紫川会 小倉記念病院

血液内科

093-511-2000（代表）