

## 臨床研究実施のお知らせ

### 研究情報の公開について(オプトアウト)

目的を含む研究の実施についての情報を公開し、患者さんが研究への参加をいつでも制限・拒否できる機会があることを「オプトアウト」といいます。

本研究の対象者に該当する可能性のある方で、診療情報等を研究目的に利用または提供されることを希望されない場合は、下記の「お問い合わせ先」へご連絡ください。

研究課題名	ピヴラッツ®点滴静注液 150mg 特定使用成績調査(長期観察)
本研究の研究責任者	ネクセラファーマジャパン株式会社 代表取締役社長 杉田 真
当院の責任者	近森病院 脳神経外科 林 悟
研究目的	ピヴラッツ®点滴静注液 150mg(以下「本剤」という。)は、2022年1月「脳動脈瘤によるくも膜下出血術後の脳血管攣縮、及びこれに伴う脳梗塞及び脳虚血症状の発症抑制」の効能又は効果で製造販売の承認を得た。本剤の使用実態下での安全性及び有効性について検討する。
研究期間	契約締結後～2029年4月30日
研究方法	Electronic Data Capture システムを利用し、連続調査方式で調査対象患者の登録及び調査票、再調査の収集を行う。
情報の提供先	ネクセラファーマジャパン株式会社
個人情報の取扱い	個人情報は匿名化する
利益相反について	利益相反なし
お問い合わせ先	近森病院 脳神経外科 林 悟