

## 臨床研究実施のお知らせ

研究課題名	Penumbra システム 使用実態調査
本研究の研究責任者	株式会社 メディコスヒラタ
当院の責任者	近森病院 脳神経外科 西本陽央
研究目的	Penumbra システム使用実態調査(以下「本調査」という。)の目的は、Penumbra システム使用実態調査実施要綱(以下、「本件実施要綱」という。)に基づき、日本国内における”Penumbra システム“(以下「本製品」という。)の臨床使用実態下における本製品の安全性と有効性及び適正な使用方法に関する調査を行い、評価することである。本調査は、「GPSP 省令及び関連する通知」に準じて、実施する
研究期間	2020 年 10 月 1 日～2022 年 9 月 30 日
研究方法	【対象患者】2020 年 10 月 1 日～2022 年 8 月 31 日までに本製品を用いて治療を受けた患者。 【調査方法】本製品が使用された手技終了後、調査責任医師または担当医師により「Penumbra システム使用実態調査シート」に調査事項を記入。
情報の提供先	株式会社 メディコスヒラタ
個人情報の取扱い	個人情報は特定されないように匿名化されます。
お問い合わせ先	近森病院 脳神経外科 西本陽央 (電話番号:088-822-5231)