

記入例

追跡調査票

評価日

2018 年 3 月 24 日

主要評価項目	血栓塞栓イベント	<input checked="" type="radio"/> あり	イベント発生日と内容の詳細	
		なし	2017年8月4日 脳梗塞	
	主要出血イベント (major bleeding)	あり	イベント発生日と内容の詳細	
		<input checked="" type="radio"/> なし		
副次評価項目	出血イベント (minor bleeding)	<input checked="" type="radio"/> あり	イベント発生日と内容の詳細	
		なし	2017年10月28日 鼻出血	
	心腔内血栓	あり	イベント発生日と内容の詳細	
		<input checked="" type="radio"/> なし		
	抗凝固薬に伴う その他の有害事象	<input checked="" type="radio"/> あり	イベント発生日と内容の詳細	
		なし	2018年2月10日 肝機能障害	
	抗凝固薬の変更 (種類の変更・ 用量の変更・中止)	<input checked="" type="radio"/> あり	イベント発生日と内容の詳細	
		なし	2018年2月10日 ダビガトラン→リクシアナに変更	
	追跡中止	<input checked="" type="radio"/> あり	追跡中止の理由	
		なし	2018 年 3 月 24 日 □通院自己中断 ■転医 □その他 ()	
	死亡	あり	イベント発生日と死亡原因	
		<input checked="" type="radio"/> なし		
	入院イベント	<input checked="" type="radio"/> あり	イベント発生日と内容の詳細	
		なし	2017年9月 心不全で入院	

※以下はワルファリン服用症例のみ記載ください。

ワルファリン 症例のみ	登録日以降のINR値 (検査データの添付 でも可)	検査日とINR値	
		(記入例)	2017年4月1日 1.80
			2017年4月10日 2.06
			2017年7月24日 1.91
			2017年10月30日 1.67
			2018年1月17日 2.34