

調査の名称	レグパラ錠 12.5mg、25mg、75mg 特定使用成績調査 「副甲状腺癌における高カルシウム血症、副甲状腺摘出術不能又は術後再発の原発性副甲状腺機能亢進症における高カルシウム血症患者を対象とした調査」
調査依頼者（診療情報の提供先）	協和発酵キリン株式会社
本調査の資金源（利益相反）	協和発酵キリン株式会社
本調査の目的	本調査は、「副甲状腺癌における高カルシウム血症、副甲状腺摘出術不能又は術後再発の原発性副甲状腺機能亢進症における高カルシウム血症患者様」を対象（以下、本調査の対象疾患）とし、レグパラ錠 12.5mg、レグパラ錠 25mg 及びレグパラ錠 75mg（以下、本剤）の製造販売後の使用実態下における副作用発生状況の把握、未知の副作用の検出、並びに安全性及び有効性に影響を及ぼすと考えられる要因の把握を目的とします。
実施診療科・代表医師名	内分泌代謝内科・七里眞義
調査の方法	<ul style="list-style-type: none"> ●調査の対象となる患者様 2014年2月から2021年2月までに本調査の対象疾患に対し本剤を投与された全患者様を対象として、診療録（カルテ）を基に、身長、体重、原疾患、合併症・既往歴、本剤の使用状況、併用した薬剤、臨床検査値、心電図のデータ、副作用に関する情報を患者様毎に冊子へ記載して、協和発酵キリン株式会社へ報告します。
個人情報の取扱い	患者様の氏名や住所等の個人を直接特定できる情報は、協和発酵キリン株式会社へ報告しません。
あなたの医療データが論文および学会発表へ使用される事をお断りいただける期間	公開日～2023年2月28日まで（予定）
備考	