

オプトアウトの内容について

調査の名称	ダラザレックス点滴静注 100mg、400mg 特定使用成績調査（再発又は難治性の多発性骨髄腫）
調査依頼者（診療情報の提供先）	ヤンセンファーマ株式会社
本調査の資金源（利益相反）	ヤンセンファーマ株式会社
本調査の目的	本調査は、「再発又は難治性の多発性骨髄腫の患者様」を対象に、ダラザレックス点滴静注（以下、本剤）の製造販売後の長期使用実態下における安全性及び有効性について検討することを目的とします。
実施診療科・代表医師名	血液内科・鈴木 隆浩
調査の方法	<ul style="list-style-type: none"> 調査の対象となる患者様 <p>2017年11月から2018年3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、本剤投与開始から最長52週までの電子カルテに記載されている診療情報※を患者様毎に調査票へ入力または記入し、ヤンセンファーマ株式会社へ報告します。</p> <p>※診療情報：身長、体重、原疾患、初発診断日、病歴、前治療歴（多発性骨髄腫に対する治療歴）、本剤の使用状況、併用した療法、臨床検査値、副作用に関する情報など</p>
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、ヤンセンファーマ株式会社へ報告しません。 また、研究成果を学会等に公表する場合にも患者様を特定できる個人情報は利用しません。
あなたの医療データが論文・学会発表に使用される事をお断りいただける期間	公開日から2021年5月まで（予定）
備考	