

オプトアウトの内容について

調査の名称	エムプリシティ点滴静注用 300 mg、400 mg 特定使用成績調査
調査依頼者（診療情報の提供先）	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
本調査の資金源（利益相反）	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
本調査の目的	<p>エムプリシティ点滴静注用 300 mg、400 mg（以下本剤）の使用実態下における以下の事項を把握することを主な目的とします。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・副作用（有害事象）の発現状況</li> <li>・奏効率（そうこうりつ）※ ※本剤の効果があつた患者さまの割合</li> <li>・安全性、有効性に影響を与えると考えられる要因</li> </ul>
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"> <li>・対象となる患者様 2016年11月18日から2017年6月18日の間に本剤を投与された全ての患者様</li> <li>・対象となる期間 本剤投与開始から最大18サイクルまで</li> <li>・調査項目と方法 電子カルテに記載されている診療情報（年齢/生年月、性別、診断名、身長・体重、骨髄腫のタイプ、病期分類、前治療、本剤の投与状況、併用療法、有効性、有害事象等）を患者様ごとに調査票に記入し、ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社へ報告します。</li> </ul>
個人情報の取扱い	患者様の氏名・住所等個人を特定できる情報はブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社に提供しません。また、ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社が研究成果の公表を行う場合にも、患者様を特定できる個人情報は使用しません。
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	公開から2022年8月まで（予定）
備考	