

2019年4月24日

オプトアウトの内容について

調査の名称	ラパリムスゲル 0.2%一般使用成績調査（全例調査） －結節性硬化症に伴う皮膚病変－
調査依頼者（診療情報の提供先）	ノーベルファーマ株式会社
本調査の資金源（利益相反）	ノーベルファーマ株式会社
本調査の目的	本調査は、結節性硬化症に伴う皮膚病変を有する患者さまのうち、ラパリムスゲル 0.2%（以下、本剤）を使用している患者さまを対象に使用実態下における副作用の発現状況等（安全性）及び本剤の効き目（有効性）の把握を目的とします。
実施診療科・代表医師名	小児科・岩崎 俊之 皮膚科・安藝 良一
調査の方法	本調査は、本剤が投与された患者さま全員を対象として、担当医師が通常の日常診療で得られたデータを調査票へ記入し、ノーベルファーマ株式会社（以下、調査依頼者）へ提出します。 調査項目は、患者背景（生年月日、性別、身長・体重、既往歴、合併症、前治療等）、本剤の使用状況、併用薬、併用療法、皮膚病変、有害事象、有効性、患者さまの満足度に関する情報などです。
個人情報の取扱い	担当医師が作成した調査票を調査依頼者へ提出される際、調査票には患者さまの氏名など個人を特定する情報は含みません。
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 2023年12月31日まで（予定）
備考	