

2019年7月4日

オプトアウトの内容について

調査の名称	ヤーボイ点滴静注液 50mg 特定使用成績調査（全例） 根治切除不能な悪性黒色腫
調査依頼者（診療情報の提供先）	小野薬品工業株式会社
本調査の資金源（利益相反）	小野薬品工業株式会社
本調査の目的	ヤーボイ点滴静注液 50mg（以下、本剤）の使用実態下で12ヵ月間に以下の事項を把握することを主な目的とします。 ・副作用の発現状況 ・本剤の効果に関する事項 ・安全性（副作用等）、有効性（効果）に影響を与えられとされる要因
実施診療科・代表医師名	皮膚科 天羽 康之
調査の方法	・対象となる患者様 2015年8月から2022年8月の間に本剤を投与された全ての患者様 ・対象となる期間 本剤投与開始から12か月後まで ・調査項目と方法 カルテ等に記載されている診療情報（年齢、性別、身長・体重、悪性黒色腫に関する情報、合併症・既往歴、アレルギー歴、前治療、本剤の使用理由、本剤の投与状況、併用療法、転帰、有害事象等）を患者様ごとに調査票に記入し、小野薬品工業株式会社へ提出します。
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、当院から小野薬品工業株式会社に提供しません。また、小野薬品工業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	—