

2019年10月17日

オプジーボの内容について

調査の名称	オプジーボ®特定使用成績調査（全例） －切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌－
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	非小細胞肺癌の患者に対し、オプジーボの製造販売後における副作用（有害事象）、特に医薬品リスク管理計画書に重要な特定されたリスクとして記載された事象の発現状況を把握し、安全性及び有効性に影響を与えると考えられる要因について検討し、また、重要な特定されたリスクのうち、特に間質性肺疾患に関する詳細な検討を行うことを目的とします。
実施診療科・代表医師名	呼吸器内科・福井 朋也
調査の方法	・対象となる患者様 2015年12月17日から全例調査に係る承認条件の解除までの期間（2020年6月30日まで（見込み））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 ・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、Performance Status、非小細胞肺癌に関する情報、非小細胞肺癌以外の病歴、肺機能に関する臨床所見及び臨床検査、本剤の使用状況、併用薬剤の使用状況、総合評価、患者転帰、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報告します。
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2020年8月31日まで（予定）
備考	