

2020年8月28日

オプトアウトの内容について

調査の名称	ベレキシブル®錠 特定使用成績調査 再発又は難治性の中樞神経系原発リンパ腫 (PCNSL)
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	本調査は、再発又は難治性の中樞神経系原発リンパ腫の患者さまがベレキシブル錠を服用された場合の、安全性の確認を目的として行います。調査の結果は厚生労働省に提出するとともに、薬剤を適正に使用するための情報として論文・学会発表等で公表されます。
実施診療科・代表医師名	脳神経外科 隈部 俊宏、血液内科 鈴木隆浩
調査の方法	<ul style="list-style-type: none">対象となる患者さま ベレキシブル錠の効能・効果である「再発又は難治性の中樞神経系原発リンパ腫 (PCNSL)」を有し、2022年5月31日まで (予定) にベレキシブル錠を使用したすべての患者さま調査項目と方法 カルテ等に記載されている診療情報を元に、担当医師が患者さまごとに調査票を以下の情報を記入し、小野薬品工業株式会社へ提出します。 - 年齢、性別、身長、体重、患者さまの全身状態や日常生活の活動性の評価 (Karnofsky Performance Status (KPS))、PCNSL以外の病歴、PCNSLに関する背景情報 (診断時期、組織型、病巣部位)、過去に実施した PCNSL 治療、本剤の使用状況、併用薬剤・併用療法、治療効果判定、有害事象等
個人情報の取扱い	患者さまの氏名・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、患者さま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	公開日から 2023年5月31日まで (予定)
備考	