

2021年4月21日

オプトアウトの内容について

調査の名称	エドルミズ特定使用成績調査 〔がん悪液質：非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌〕
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	がん悪液質（非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌）を有する患者に対し、エドルミズ錠 50 mg（以下、本剤）の製造販売後における副作用（有害事象）、特に安全性については「高血糖」、「肝機能障害」、「刺激伝導系抑制」、「中程度の CYP3A4 阻害剤との相互作用」の発現状況を把握し、安全性及び有効性に影響を与えられとされる要因について検討を行うことを目的とします。
実施診療科・代表医師名	上部消化管外科：比企 直樹 下部消化管外科：内藤 剛 一般・小児・肝胆膵外科：隈元 雄介 呼吸器内科：猶木 克彦 消化器内科：石戸 謙次
調査の方法	・対象となる患者さま 販売開始日（2021年4月）から2025年1月（予定）の間に本剤を投与された全ての患者さま ・調査項目と方法 カルテなどに記載されている診療情報（年齢、性別、身長・体重、がんの状況、がん以外の病歴、本剤の使用状況、併用薬剤の使用状況、併用療法の実施状況、日常生活での活動できる程度、臨床検査値、食事量、食欲の状態、有害事象など）を担当医師が調査票に記入し、小野薬品工業株式会社へ提出します。
個人情報の取扱い	患者さまの氏名・住所など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調査結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2025年1月まで（予定）
備考	