

2021年11月29日

オプトアウトの内容について

調査の名称	タズベリク錠 200mg 特定使用成績調査 －再発又は難治性の <i>EZH2</i> 遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫患者 (標準的な治療が困難な場合に限る) における安全性に関する調査 (全例調査) －
調査依頼者(診療情報の提供先)	エーザイ株式会社
本調査の資金源 (利益相反)	エーザイ株式会社
本調査の目的	本調査は、承認前の国内で行われた臨床試験の症例数が少ないことから、再発又は難治性の <i>EZH2</i> 遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫患者様のうち、タズベリク錠 200mg (以下、本剤) の投与を受けた患者様を対象として、以下の事項を把握することを目的とします。 (1)副作用の発現状況 (2)骨髄抑制、感染症、二次性悪性腫瘍及び光線過敏症の発現状況 (3)骨髄抑制及び感染症の発現に影響を与えられとされる要因
実施診療科・代表医師名	血液内科・鈴木 隆浩
調査の方法	調査担当医師は、調査対象となる本剤の投与を受けた患者様に対して、登録画面に必要事項を入力し送信することにより症例登録を行います。 登録後は、定期的に診療記録(電子カルテなど)から調査に必要な医療データをパソコン上の調査画面に入力します。 なお、本剤の投与を受けた患者様全員が本調査の登録対象となります。
個人情報の取扱い	氏名、住所などの患者様個人が特定される情報は調査依頼者に提供致しません。
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 2024年9月30日まで(予定)
備考	