

2023年2月13日

オプトアウトの内容について

調査の名称	デムサー特定使用成績調査〔褐色細胞腫のカテコールアミン分泌過剰状態の改善〕
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	褐色細胞腫の患者さまを対象に、日常診療下でデムサー（以下、本剤）を使用した際の安全性（副作用など）及び有効性（薬の効き目）に関する情報を収集し評価します。特に安全性に関する事項として、以下の発現状況等の確認を行います。 - 鎮静、傾眠、使用中止時の睡眠障害、精神障害（不安、不眠症、うつ病）、錐体外路障害（ふるえ等）、結晶尿、長期使用時の安全性、腎機能に障害がある患者さまへ使用した際の安全性
実施診療科・代表医師名	泌尿器科・松本 和将
調査の方法	○対象となる患者さま 販売開始日（2019年2月）から全例調査に係る承認条件の解除までの期間（8年を見込み）に本剤を使用された全ての患者さま ○調査項目と方法 電子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に以下の情報を記入し、調査依頼者へ提出します。 - 年齢、性別、身長、体重、褐色細胞腫の転移状況、褐色細胞腫以外の病歴、過去に実施した褐色細胞腫に対する治療状況、本剤の使用状況、観察期間中の臨床検査値の推移、併用療法、全般改善度、副作用等
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調査依頼者に提供しません。また、調査依頼者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 2027年1月31日 まで（予定）
備考	