

2023年5月19日

オプトアウトの内容について

調査の名称	タバリス®錠 100 mg・150 mg 長期使用に関する特定使用成績調査
調査依頼者（診療情報の提供先）	キッセイ薬品工業株式会社
本調査の資金源（利益相反）	キッセイ薬品工業株式会社
本調査の目的	慢性特発性血小板減少性紫斑病の患者さまを対象として、タバリス®錠（一般名：ホスタマチニブ）を日常診療下において長期に服用した時の安全性及び有効性の確認を行うことを目的としています。
実施診療科・代表医師名	血液内科・鈴木 隆浩
調査の方法	本調査は、タバリス®錠を服用した慢性特発性血小板減少性紫斑病の患者さまを対象として、日常診療下で得られた診療データを担当医師が調査票に記載した上で、調査票を調査依頼者へ提出します。調査項目は、既往歴、合併症、併用薬、臨床検査値、出血状況、副作用に関する情報などです。
個人情報の取扱い	患者さまを特定できる情報（お名前や住所等）は調査依頼者へ提供しません。そのため、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されません。
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～2025年12月31日（予定）