

2023年7月13日

オプアウトの内容について

調査の名称	イジユド点滴静注 25mg・300mg イミフィンジ点滴静注 120mg・500mg 切除不能な肝細胞癌患者を対象とした特定使用成績調査（全例調査）
調査依頼者（診療情報の提供先）	アストラゼネカ株式会社
本調査の資金源（利益相反）	アストラゼネカ株式会社
本調査の目的	日常診療下において、切除不能な肝細胞癌の患者さまのうちイジユド点滴静注 25mg、300mg（以下、「イジユド」）、イミフィンジ点滴静注 120mg、500mg（以下、「イミフィンジ」）、併用投与時及びイミフィンジ単独投与時の安全性に関する情報を把握することを目的としております。
実施診療科・代表医師名	消化器内科 日高 央
調査の方法	切除不能な肝細胞癌の治療でイジユド及びイミフィンジを使用した全ての患者さまを対象に、電子カルテ等に記載されている以下の情報を、担当医師が患者さまごとに調査票に記入した上で調査依頼者へ調査票を提出します。 ・年齢、性別、身長・体重、既往歴（これまでににかかった病気）・合併症（肝細胞癌が原因となって発症した別の病気）、イジユド及びイミフィンジの投与開始時の肝機能、肝細胞癌に関する情報、イジユド及びイミフィンジの投与状況、観察期間中の妊娠の有無、肝細胞癌に対する併用している薬剤の投与状況、病勢進行の有無、生存状況、有害事象（副作用など）の発現状況など ※2023年7月1日以降にイジユド及びイミフィンジ併用投与での治療を開始した患者さまのデータは調査依頼者へ提出不要となりました。そのため、本調査の対象患者さまはイミフィンジ単独投与のみの治療を受けている方となります。
個人情報の取扱い	患者さまの氏名などプライバシーにかかわる情報は、調査依頼者に提供致しません。そのため、調査依頼者が調査結果の公表を行う場合にも、患者さま個人を特定できる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～2030年12月31日（予定）
備考	