

2023年7月28日

オプト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
実施診療科 調査責任医師	肝臓・胆のう・膵臓内科 大座 紀子
調査対象者	2022年12月23日から2026年12月31日（予定）までの間に、肝臓・胆のう・膵臓内科において切除不能な肝細胞癌と診断され、イジユド・イミフィンジを併用投与あるいはイミフィンジを単独投与した方
提供する診療情報 (医療データ)	1) 患者背景（イジユド及びイミフィンジの投与開始時の状態） 2) 肝細胞癌に関する情報 3) イジユド及びイミフィンジの投与状況 4) 観察期間中の妊娠 5) 肝細胞癌に対する併用薬剤の投与状況 6) 肝細胞癌に対する併用療法の実施状況（薬物治療以外） 7) 病勢進行の有無 8) 生存状況 9) 有害事象 10) その他
調査の目的	製造販売後の使用実態下において、切除不能な肝細胞癌に対するイジユド®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します。
あなたの医療データが論文・学会発表等に使用されることをお断りいただける期間	調査票固定まで 調査への協力を撤回した場合、撤回後の治療データは製薬会社に報告しませんが、撤回時までの治療データは法令に基づいて適切に保存され、使用されます。

個人情報の取扱い	本調査の実施に際し、患者さまの個人を特定出来る情報は調査依頼者へ提供されません。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情報は使用されません。
備考	