

2023年12月1日

オプトアウトの内容について

調査名	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 (医療データの提供先)	キッセイ薬品工業株式会社
調査の資金源	キッセイ薬品工業株式会社
調査担当医師	小児がんセンター移植・細胞治療科 診療部長 坂口 大俊
調査実施期間	年 月 日 ~ 2028年9月30日
調査目的	慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象として、ホスタマチニブ（商品名：タバリス®錠 100 mg・150 mg）の使用実態下における長期投与時の安全性及び有効性を確認する
調査方法	EDCシステム[システム名：PostMaNet(ポストマネット)]を用いた全例調査方式により実施し、患者背景・本剤の投与状況・前治療薬・併用薬・臨床検査などの情報に加え、有効性評価として血小板数・出血状況、安全性評価として有害事象の情報を収集する。 また、本調査により得られた情報は厚生労働省（その所管する医薬品医療機器総合機構等を含む）への報告、医薬品を適正に使用するための資料作成及び学会雑誌等への公表を目的として使用する。
調査結果の公表方法	調査依頼者による論文公表・学会発表
公表内容	本調査における患者背景、安全性、有効性等の集計解析結果
個人情報の取り扱い	患者さんの氏名・住所・生年月日など、個人を特定できる情報は収集しないため、公表されない
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
備考	

以上