

調査課題名	タリージェ®錠 特定使用成績調査 — 末梢性神経障害性疼痛患者における有効性の検討 —
調査依頼者名	第一三共株式会社
実施診療科名	皮膚科
調査の対象	痛みの原因が異なる患者さん 末梢性神経障害性疼痛に対し、タリージェ錠を服用される方。
調査の目的	この調査は、タリージェ®錠を服用される患者さんの診療情報を収集し、末梢性神経障害性疼痛の原因の違いによってタリージェ®錠の効果が変わってくるかを確認するために行います。
調査の方法	この調査は患者さんの診療情報をもとに病歴や病状、服用中のお薬、血液検査の結果、安全性(副作用等)などの情報をタリージェ錠の服用を開始してから 14 週間収集し、匿名化して、第一三共株式会社へ提出します。 なお、この調査のために検査項目および回数が増えることはありません。 調査実施期間:西暦 2019 年 10 月 ~ 西暦 2021 年 5 月(予定)
個人情報の取扱いについて	患者さんのお名前や住所など個人を特定できる情報は第一三共株式会社へ提出いたしません。 調査結果は、第一三共株式会社により、国(厚生労働省)へ報告されます。また、学会や論文等で発表される場合があります。いずれの場合も、個人情報は適切に保護され、患者さん個人を特定できる情報は公開されません。
この調査にあなたの診療情報を使用されることをお断りいただける期間	公開日 ~ 西暦 2023 年 5 月(予定)
備考	

20003

作成日: 2020 年 12 月 1 日