

調査課題名	イソツリサ錠 特定使用成績調査
調査依頼者名	レコルダティ・レア・ディーズ・ジャパン株式会社
実施診療科名	内分泌代謝・腎臓内科
調査の対象	クッシング症候群の効能・効果において、イソツリサ錠(以下、本剤)を使用した患者を対象とし、また本調査の契約締結前に本剤の投与を開始した患者も調査対象患者とした上で、契約締結後の症例登録を可能とすることで、本剤を投与した患者を可能な限り全て本調査へ組み込むことといたします。
調査の目的	この調査は、「イソツリサ錠」を使用された患者さんの診療情報を収集し、お薬を使用したときの安全性(副作用等)や有効性(効き目)の情報を集めるために行います。
調査の方法	この調査は患者さんの診療情報をもとに性別、年齢、使用されたお薬、病気の経過、治療結果、検査結果、副作用の発現状況などの情報を収集し、匿名化して、レコルダティ・レア・ディーズ・ジャパン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 2022 年1月 ~ 西暦 2027 年 6 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レコルダティ・レア・ディーズ・ジャパン株式会社へ提出いたしません。 調査結果は、レコルダティ・レア・ディーズ・ジャパン株式会社により、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 2027 年 6 月(予定)
備考	

作成日:西暦 2023 年 2 月 8 日