

調査課題名	ビロイ一般使用成績調査
調査依頼者名	アステラス製薬株式会社
実施診療科名	外科
調査の対象	CLDN18.2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者
調査の目的	この調査は、「ビロイ(以下、本剤)」を使用された患者さんの診療情報を収集し、悪心・嘔吐の発現状況や発現時期、処置及び転帰等を把握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性別、誕生年月又は本剤を使用し始めた時点の年齢、身長、体重、既往歴・合併症などの背景情報、胃癌の病歴や治療歴、併用治療、本剤を使用しはじめてから 54 週間(約 1 年間)の安全性、治療効果や使用状況などの情報を収集し、匿名化して、アステラス製薬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 2024 年 6 月 ~ 西暦 2026 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アステラス製薬株式会社へ提出いたしません。  調査結果は、アステラス製薬株式会社により、国(厚生労働省)へ報告されます。また、本剤の適正使用推進のために医学会や学術雑誌等で公表する場合があります。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 2026 年 6 月(予定)
備考	

作成日:西暦 2024 年 9 月 25 日