

作成日：2021年6月21日

オプトアウトの内容について

調査の名称	ベネクレクタ®錠特定使用成績調査 －急性骨髄性白血病を対象とした全例調査－
調査依頼者（診療情報の提供先）	アッヴィ合同会社
本調査の資金源（利益相反）	アッヴィ合同会社
本調査の目的	国内の急性骨髄性白血病患者でのベネクレクタ®錠の使用実態下におけるGrade3以上の好中球減少症の発現状況を調査することです。副次目的は、本剤のその他の安全性及び有効性を把握することを目的とする
実施診療科・調査責任医師	血液腫瘍内科 金森 貴之
調査の対象となる方	登録期間内に本剤の投与を開始するすべての方。 調査契約締結前に既に本剤を投与開始した方
調査方法	電子カルテに記載されている診療情報（病歴、治療歴、検査結果、有害事象等）を中央登録方式により調査データをアッヴィ合同会社へ提供します。
個人情報の取扱い	担当医師は、あなたのプライバシーを保護する為、氏名の代わりに特別な番号を使用し、調査票を記載します。このため、アッヴィ合同会社へあなたの氏名等の個人情報が提供されることはありません
あなたの診療録の情報を論文・学会発表に使用することをお断りいただける期間	名古屋市立大学医学部附属西部医療センター ホームページ公開日～西暦2023年4月30日
備考	