

オプアウトの内容について

調査の名称	ビラフトビ®・メクトビ® 特定使用成績調査 がん化学療法後に増悪したBRAF遺伝子変異を有する 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌]
調査依頼者（診療情報の提供先）	小野薬品工業株式会社
本調査の資金源（利益相反）	小野薬品工業株式会社
本調査の目的	がん化学療法後に増悪した <i>BRAF</i> 遺伝子変異を有する治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者を対象にビラフトビ®、メクトビ®及びセツキシマブ（以下、3剤併用）又はビラフトビ®及びセツキシマブ（以下、2剤併用）を実診療下で使用した際の有効性及び安全性に係る情報等を収集・解析することを目的とする
実施診療科・調査責任医師	消化器内科・森 義徳
調査の対象となる方	「がん化学療法後に増悪した <i>BRAF</i> 遺伝子変異を有する治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌」を有し、ビラフトビ・メクトビ・セツキシマブの3剤併用又はビラフトビ・セツキシマブの2剤併用を新たに開始した方。
調査方法	調査の方法は、Electronic Data Capture（以下、EDC）システムを用い、「中央登録方式」にて前向きデータ収集を行います。また、施設特定全例調査とします。ただし、3剤併用又は2剤併用症例が安全性解析対象集団としてそれぞれ必要な症例数を確保できる見込みが立った場合、別々に登録を中止する場合があります。
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、小野薬品工業株式会社へあなたの氏名等の個人情報が提供されません。
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2025年1月31日
備考	