

製造販売後調査の実施について

製薬会社等からの依頼に基づき、次のとおり製造販売後調査を実施します。

調査名	イジユド点滴静注・イミフィンジ点滴静注 特定使用成績調査		
実施診療科	豊岡病院消化器科	依頼元	アストラゼネカ(株)

1 調査目的

切除不能な肝細胞癌に対するイジユド点滴静注25mg、300mg、イミフィンジ点滴静注120mg、500mg併用投与時及びイミフィンジ単独投与時の安全性に関する情報を把握します。

2 調査対象患者

イジユド、イミフィンジの効能または効果のうち、「切除不能な肝細胞癌」に対し、イジユド/イミフィンジを併用投与あるいはイミフィンジを単独投与した全ての患者

3 調査期間

許可の日～2026年12月予定

4 調査方法

観察調査 *本調査による新たな負担やリスクは発生いたしません。

観察項目： 患者背景、肝細胞癌に関する情報、投与状況、妊娠の有無、併用療法の有無、有害事象等

5 個人情報

観察結果等の情報は、調査依頼元のアストラゼネカ(株)に提供いたします。

なお、利用する情報から氏名や住所等の直接特定できる個人情報は全て削除いたします。

また、調査結果は論文等で発表される可能性があります。その際も個人を特定できる情報は使用いたしません。

6 調査の取りやめ等

患者さん個人の情報を調査に用いられたくない場合は、いつでも取りやめることができます。

下記の窓口までお申し出ください。

なお、取りやめにより患者さんの治療等で不利益になるようなことはございません。

7 問い合わせ先

公立豊岡病院組合立豊岡病院

消化器科 山田 貴裕

住所：兵庫県豊岡市戸牧1094 電話：0796-22-6111