

① 研究課題名

エンハーツ点滴静注用 100mg 特定使用成績調査

② 研究目的

HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発胃癌患者における間質性肺疾患の発現状況を把握するとともに、発現に影響を与えるリスク因子について検討すること。

③ 利用・または提供する資料・情報の項目

患者背景、治療歴、併用治療、本剤投与状況、間質性肺疾患の発現状況などをカルテ上で確認する。

④ 研究方法

⑤ 研究期間

本効能・効果の一部変更承認取得日から承認条件(全例調査)が解除されるまで。(調査予定症例 900 例の調査期間：一部変更承認取得日から約 42 ヶ月間)

⑥ 資料・情報の管理について責任を有する者（研究責任者・研究代表者）

所属 浜田医療センター 消化器内科

氏名 生田 幸広

連絡先 0855-25-0505

上記研究に賛同されない患者様は上記連絡先までご連絡ください。