

オプジーボ点滴静注

「がん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫患者を対象とした一般使用成績調査」の概要

【目的】

本剤の製造販売後における副作用（有害事象）全般の発現状況を把握し、安全性に影響を与えると考えられる要因について検討を行うことを目的とする。

【実施計画】

- ・ 調査期間：2018年11月～2022年4月（3年6カ月）
- ・ 登録期間：2018年11月～2020年10月（2年）
- ・ 観察期間：6カ月間
- ・ 目標症例数：100例（安全性解析対象症例数）
- ・ 実施方法：本調査は中央登録方式にてプロスペクティブに実施する。