

## 製造販売後調査に関する公開情報

調査名：リムパーザ錠 100mg、150mg BRCA 遺伝子変異陽性かつ HER2 陰性で再発高リスクの乳癌患者における術後薬物療法を対象とした一般使用成績調査

調査依頼者（情報提供先）：アストラゼネカ株式会社

調査の目的：日常診療下において、BRCA 遺伝子変異陽性かつ HER2 陰性で再発高リスクの乳癌患者さまに対するリムパーザ錠による術後薬物療法における骨髄抑制の副作用発現状況を把握することを目的としております。

実施診療科・責任医師：外科・舛井秀宣

調査の対象となる方：「BRCA 遺伝子変異陽性かつ HER2 陰性で再発高リスクの乳癌における術後薬物療法」に対し、リムパーザ錠を初めて使用した患者さま

調査の方法：「BRCA 遺伝子変異陽性かつ HER2 陰性で再発高リスクの乳癌における術後薬物療法」に対し、リムパーザ錠を初めて使用した患者さまを対象に、担当医師が患者さまごとに調査票に記入した上で調査依頼者へ調査票を提出します。

- ・年齢、性別、身長・体重、・既往歴（これまでにかかった病気）・合併症（現在発症している別の病気）、・リムパーザ錠の投与状況、・観察期間中の妊娠の有無、・乳癌に対する併用している薬剤の投与状況、・病勢進行の有無、・生存状況、・有害事象（副作用など）の発現状況など

調査期間：公開日～2026年12月31日（予定）

その他：

こちらの調査にあなたが参加しているか知りたい場合や、学会や論文などにあなたの診療情報が使用されたくない場合は下記窓口にご連絡ください。

（但し、調査終了後の場合で学会や論文で既に公表後の場合は情報の削除が難しい場合があります。ご了承ください。）

問い合わせ窓口

横須賀共済病院 臨床研究センター 046-822-2710（代表）

平日：月曜～金曜 9時～17時