

製造販売後調査に関する公開情報

調査名：エプキンリ®皮下注 再発又は難治性の大細胞型 B 細胞性リンパ腫及び再発又は難治性の濾胞性リンパ腫 一般使用成績調査（全例調査）

調査依頼者（情報提供先）：ジェンマブ株式会社

調査の目的：エプキンリ®皮下注を投与された際の安全性について調査し、厚生労働省に報告するだけでなく、他の患者さまにも役立つ情報として使用することを目的とします。

実施診療科・責任医師：血液内科・豊田 茂雄

調査の対象となる方：本剤が投与された全症例が対象となります。

調査の方法：エプキンリ®皮下注を投与された方の全例調査です。担当医師が電子カルテ等から情報を収集して調査票に記入し、製薬会社へ提出します。

調査期間：契約締結日 ～ 2025 年 11 月 30 日

その他：特になし

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