

項目 (GCP準拠製造販売後臨床試験(第Ⅳ相)、 受託臨床研究(文書同意あり)、受託臨床研 究(体外診断用医薬品)、公費臨床試験、製 造販売後調査(文書同意あり)、製造販売後 調査(文書同意なし))	研究課題名	依頼者 (または試験母体)	責任医師 (または担当研究 者名)	当該施設新規 登録症例数
製造販売後調査(文書同意なし)	イーケブラ錠250mg,500mg,イーケブラドライシロ ップ50%特定使用成績調査(長期使用に関する調 査)	大塚製薬株式会社	木下 悟	1 例
製造販売後調査(文書同意なし)	マイオザイム点滴静注用特定使用成績調査	ジェンザイムジャパ ン株式会社	中島 孝	6 例
製造販売後調査(文書同意なし)	リツキサン®注10mg/mL「難治性のネフローゼ症候 群」	中外製薬株式会社	藤中秀彦	3 例
製造販売後調査(文書同意なし)	インフルエンザHAワクチン「北里第一三共」シリン ジ0.5mL有害事象詳細調査	第一三共株式会社	木下 悟	1 例
製造販売後調査(文書同意なし)	イーケブラ錠250mg,500mg,イーケブラドライシロ ップ50%使用成績調査	大塚製薬株式会社	木下 悟	3 例
製造販売後調査(文書同意なし)	アグリリンカプセル0.5mg使用成績調査	シャイアージャパン 株式会社	遠藤 寿子	1 例