

RMPに「製造販売後DB調査」の記載のある製品（1/6）

製品名	承認取得者 (株式会社)	効能・効果	RMP 初回作成年月 (調査計画年月)	SS	対象となった安全性検討事項 /有効性に関する検討事項	対象集団	データ ベース	調査 デザイン	研究 計画数	対象SS /全SS	有効性事 項の検討
エフィエント	第一三共	・経皮的冠動脈形成術が適用される下記の虚血性心疾患 急性冠症候群、安定狭心症、陳旧性心筋梗塞 ・虚血性脳血管障害後の再発抑制	2014.04 (2022.01)	-	脳梗塞再発リスクが高いアテローム血栓性脳梗塞又はラクナ 梗塞患者に対する有効性	脳梗塞再発リスクが高いアテローム血栓 性脳梗塞又はラクナ梗塞患者	MID-NET /JMDC	コホート	1	0/9	1
トレプロスト	持田製薬	肺動脈性肺高血圧症	2014.04 (2023.01)	IR	出血、血圧低下・失神	肺動脈性肺高血圧症患者	計画中	コホート	1	2/9	-
ジャガビ	ノバルティス ファーマ	・骨髄線維症 ・真性多血症 ・造血幹細胞移植後の移植片対宿主病	2014.07 (2023.08)	IR & PR & MI	骨髄抑制、感染症、出血性事象、悪性腫瘍（二次発がん）、GVHD小児患者における安全性（特に骨への影響）	急性移植片対宿主病及び慢性移植片 対宿主病患者	計画中	計画中	1	5/21	-
レンビマ	エーザイ	・根治切除不能な甲状腺癌 ・切除不能な肝細胞癌、胸腺癌 ・がん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の子宮体 癌 ・根治切除不能又は転移性の腎細胞癌	2015.04 (2021.03)	IR	甲状腺機能低下	本剤が処方された切除不能な胸腺癌患 者	MID-NET	コホート	1	1/18	-
イグザレルト	バイエル薬品	・非弁膜症性心房動脈硬化患者における虚血性脳卒中及び全身 性塞栓症の発症抑制 ・静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制 ・Fontan 手術施行後における血栓・塞栓形成の抑制 ・下肢血行再建術施行後の末梢動脈疾患患者における血 栓・塞栓形成の抑制	2015.10 (2021.01)	IR & PR & MI	出血、抗血小板剤及び非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤との 併用、CYP3A4阻害剤との併用、腎障害のある患者におけ る安全性、長期投与における安全性、本剤投与前に他の経 口抗凝固薬投与を受けていた患者における安全性	抗凝固剤（本剤又はワルファリン）を処 方された小児のVTE患者	EBM Provider	コホート	2	7/12	-
					出血、抗血小板剤及び非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤との 併用、長期投与における安全性、CYP3A4阻害剤との併 用、成人の低体重患者における安全性、腎障害のある患者 における安全性	下肢血行再建術施行後のPAD患者	EBM Provider	コホート			
フィコンバ	エーザイ	・てんかん患者の部分発作 ・他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者 の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法 ・一時的に経口投与ができない患者における、上記の治療に 対するベランパレル経口製剤の代替療法	2016.04 (2020.01)	IR	敵意及び攻撃性	部分発作（二次性全般化発作を含 む）を有する4歳以上12歳未満の小児 てんかん患者で、2020年1月から2023 年3月に本剤を処方された患者	リアルワールド データ	ネスティッド・ ケース・コント ロール	1	1/10	-
イムブルピカ	ヤンセンファーマ	・慢性リンパ性白血病 ・原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫 ・マンデル細胞リンパ腫 ・造血幹細胞移植後の慢性移植片対宿主病	2016.04 (2021.09)	IR & PR	出血、骨髄抑制、感染症、不整脈、過敏症、眼障害、「肝 不全、肝機能障害」、間質性肺炎患、二次性悪性腫瘍、 CYP3A4阻害剤との薬物相互作用、肝機能障害患者への 使用、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson 症候 群）、心不全	CGVHDの治療にイムブルピカカプセル 140mgを投与された患者	TRUMP- GVHD	コホート	1	13/15	-
オルモエント	日本イーライリリー	・既存治療で効果不十分な関節リウマチ、アトピー性皮膚炎 ・SARS-CoV-2による肺炎 ・円形脱毛症	2017.07 (2017.07)	IR	重篤な感染症（結核、肺炎、ニューモシスティス肺炎、敗血 症、日和見感染症を含む）	RA患者	EBM Provider	コホート	2	2/11	-
				PR	悪性腫瘍	RA患者	EBM Provider	コホート			
バルモディア	興和	高脂血症	2017.08 (2021.06)	-	心血管イベント抑制効果	TG高値の高脂血症患者	MID-NET	コホート	1	0/6	1
イブランス	ファイザー	・手術不能又は再発乳癌 ・ホルモン受容体陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳 癌	2017.10 (2017.10)	IR	骨髄抑制（好中球減少）	本剤を投与した手術不能または再発乳 癌患者	MID-NET	ネスティッド・ ケース・コント ロール	3	3/5	-
				IR	間質性肺炎患	本剤または他の内分泌療法により新規 に治療を行った手術不能または再発乳 癌患者	EBM Provider	コホート			
				PR	肝機能障害患者での使用	本剤を新規に投与した手術不能または 再発乳癌患者	MID-NET	コホート			

製品名	承認取得者 (株式会社)	効能・効果	RMP 初回作成年月 (調査計画年月)	SS	対象となった安全性検討事項 /有効性に関する検討事項	対象集団	データ ベース	調査 デザイン	研究 計画数	対象SS /全SS	有効性事 項の検討
ネイリン	佐藤製薬	爪白癬	2018.01 (2018.01)	IR	肝機能障害	計画中	MID-NET	計画中	1	1/3	-
テセントリク	中外製薬	・切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ・PD-L1陽性の非小細胞肺癌における術後補助療法 ・進展型小細胞肺癌 ・切除不能な肝細胞癌 ・PD-L1陽性のホルモン受容体陰性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌	2018.01 (2018.12)	PR	化学療法併用時の血液毒性（発熱性好中球減少症）	非小細胞肺癌患者	EBM Provider	コホート	2	2/23	-
					化学療法併用時の血液毒性（好中球減少，発熱性好中球減少症）	SCLC患者	MID-NET	コホート			
					化学療法併用時の感染症	乳癌患者	EBM Provider	コホート			
レキサルティ	大塚製薬	・統合失調症 ・うつ病・うつ状態	2018.02 (2018.02)	IR	高血糖・糖尿病性ケトアシドーシス・糖尿病性昏睡	統合失調症患者	MID-NET	コホート	3	3/12	-
				PR	無顆粒球症・白血球減少	統合失調症患者	MID-NET	コホート			
シバクトロ	MSD	深在性皮膚感染症、慢性膿皮症、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、びらん・潰瘍の二次感染	2018.06 (2018.06)	IR	骨髓抑制（血小板減少症、ヘモグロビン減少、好中球減少症など、1種類以上の血液細胞の減少）	抗MRSA薬処方患者	EBM Provider	コホート	3	3/4	-
					末梢性ニューロパチー及び視神経障害	抗MRSA薬処方患者	EBM Provider	コホート			
					乳酸アシドーシス	抗MRSA薬処方患者	EBM Provider	コホート			
イミフィンジ	アストラゼネカ	・切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的放射線療法後の維持療法 ・進展型小細胞肺癌 ・切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌、肝細胞癌 ・治癒切除不能な胆道癌	2018.06 (2023.11)	IR	間質性肺疾患	本適応症患者	EBM Provider	コホート	1	1/21	-
スピラマイシン	サノフィ	先天性トキソプラズマ症の発症抑制	2018.08 (2018.08)	-	使用実態下における有効性	計画中	JMDC	コホート	1	0/5	1
ページニオ	日本イーライリラー	・ホルモン受容体陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌 ・ホルモン受容体陽性かつHER2陰性で再発高リスクの乳癌における術後薬物療法	2018.09 (2018.09)	IR	間質性肺疾患	アベマシクリブを含むレジメンを新たに処方された（アベマシクリブ群）、又はCDK4/6阻害剤の販売開始前後に内分泌療法単剤を処方された（販売前処方：歴史的内分泌療法単剤群、販売後処方：同時的内分泌療法単剤群）成人のホルモン受容体陽性かつHER2陰性乳癌患者	EBM Provider	コホート	1	1/7	-
トラスツマブ 「第一三共」	第一三共	・HER2過剰発現が確認された乳癌 ・HER2過剰発現が確認された治癒切除不能な進行・再発の胃癌	2018.10 (2018.10)	IR	心障害、Infusion reaction、間質性肺炎・肺障害、血液毒性、肝不全・肝障害、昏睡・脳血管障害・脳浮腫、腎障害、感染症	乳癌患者及び胃癌患者	EBM Provider	コホート	1	8/10	-
スーグラ	アステラス製薬	2型糖尿病、1型糖尿病	2018.12 (2018.12)	IR	低血糖	1型糖尿病患者	JMDC	コホート	2	2/16	-
					ケトアシドーシス、ケトン体増加による影響	1型糖尿病患者	JMDC	コホート			
イベニティ	アムジェン	骨折の危険性の高い骨粗鬆症	2019.01 (2019.01)	IR&MI	低カルシウム血症、腎機能障害患者における安全性	骨粗鬆症患者	MID-NET	コホート	2	3/10	-
				PR&MI	重篤な心血管系事象、腎機能障害患者における安全性	骨粗鬆症患者	MID-NET	計画中			

RMPに「製造販売後DB調査」の記載のある製品（3/6）

製品名	承認取得者 (株式会社)	効能・効果	RMP 初回作成年月 (調査計画年月)	SS	対象となった安全性検討事項 /有効性に関する検討事項	対象集団	データ ベース	調査 デザイン	研究 計画数	対象SS /全SS	有効性事 項の検討
インフリキシマブ 「ファイザー」	ファイザー	・既存治療で効果不十分な関節リウマチ、ベーチェット病による難治性網膜ぶどう膜炎、尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症、強直性脊椎炎 ・中等度から重度の活動期にある患者／外瘻を有する患者のクローン病の治療及び維持療法 ・中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療	2019.01 (2019.01)	IR& PR	重篤な感染症、結核、重篤な血液障害、間質性肺炎、悪性腫瘍	関節リウマチ、潰瘍性大腸炎、クローン病、乾癬を有する患者	EBM Provider	コホート	1	5/15	-
タリジエ	第一三共	神経障害性疼痛	2019.01 (2019.01)	PR	心不全・肺水腫	計画中	MID-NET	コホート	1	1/14	-
ミネプロ	第一三共	高血圧症	2019.01 (2019.01)	IR	高カルウム血症	本剤を処方開始された高血圧症患者	EBM Provider /MID-NET	コホート	2	1/5	-
					高カルウム血症	本剤又はエプレレノン処方開始された高血圧症患者	MID-NET	コホート			
テルリジー	グラクソ・スミスクライン	・気管支喘息 ・慢性閉塞性肺疾患の諸症状の緩解	2019.03 (2019.03)	IR	肺炎	COPD患者	EBM Provider	コホート	1	1/4	-
スキリージ	アッヴィ合同会社	・既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症、掌蹠膿疱症 ・中等症から重症の活動期クローン病の寛解導入療法 ・中等症から重症の活動期クローン病の維持療法	2019.03 (2022.10)	IR	重篤な感染症	クローン病患者	計画中	コホート	1	1/6	-
スマイラフ	アステラス製薬	既存治療で効果不十分な関節リウマチ	2019.04 (2019.04)	IR	重篤な感染症（結核、肺炎、ニューモシスチス肺炎、敗血症、日和見感染症を含む）	RA患者	EBM Provider	コホート	2	2/11	-
				PR	悪性腫瘍	RA患者	EBM Provider	コホート			
アーリーダ	ヤンセンファーマ	・遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌 ・遠隔転移を有する前立腺癌	2019.04 (2020.06)	IR	虚血性心疾患	前立腺癌	計画中	コホート	2	2/6	-
				PR	骨折	前立腺癌	計画中	コホート			
ビヘスビ	アストラゼネカ	慢性閉塞性肺疾患の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解	2019.07 (2019.07)	IR	心血管系事象	COPD患者	計画中	コホート	1	1/3	-
ビレーズトリ	アストラゼネカ	慢性閉塞性肺疾患の諸症状の緩解	2019.07 (2019.07)	IR	心血管系事象	COPD患者	計画中	コホート	1	1/5	-
ゾルトファイ	ノボ ルディスク ファーマ	インスリン療法が適応となる2型糖尿病	2019.08 (2019.08)	MI	GLP-1 受容体作動薬（インスリン製剤との併用を含む）からの切替え時の安全性	2型糖尿病患者	EBM Provider	コホート	1	1/11	-
ポートラザ	日本化薬	切除不能な進行・再発の扁平上皮非小細胞肺癌	2019.08 (2019.08)	IR	動脈血栓塞栓症	進行・再発の非小細胞肺癌	EBM Provider	コホート	3	3/10	-
					静脈血栓塞栓症	進行・再発の非小細胞肺癌	EBM Provider	コホート			
					低マグネシウム血症	進行・再発の非小細胞肺癌	EBM Provider	コホート			
トリンテリックス	武田薬品工業	うつ病・うつ状態	2019.10 (2019.10)	PR	出血	うつ病患者	JMDC	コホート	1	1/6	-
フィアスプ	ノボ ルディスク ファーマ	インスリン療法が適応となる糖尿病	2019.11 (2019.11)	IR	低血糖	Bolusインスリンの投与を受けた糖尿病患者	EBM Provider	コホート	1	1/3	-

RMPに「製造販売後DB調査」の記載のある製品（4/6）

製品名	承認取得者 (株式会社)	効能・効果	RMP 初回作成年月 (調査計画年月)	SS	対象となった安全性検討事項 /有効性に関する検討事項	対象集団	データ ベース	調査 デザイン	研究 計画数	対象SS /全SS	有効性事 項の検討
ベバシズマブ 「第一三共」	第一三共	・治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌 ・扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ・手術不能又は再発乳癌 ・悪性神経膠腫 ・卵巣癌	2019.12 (2019.12)	IR	高血圧、高血圧性クレーゼ	治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者	EBM Provider	コホート	1	1/24	-
ベバシズマブ 「ファイザー」	ファイザー	・治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌 ・扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ・手術不能又は再発乳癌 ・悪性神経膠腫 ・卵巣癌	2019.12 (2019.12)	IR	出血、高血圧・高血圧性クレーゼ、蛋白尿・ネフローゼ症候群、骨髄抑制	大腸癌と診断され、本剤または先行バイオ医薬品が処方された患者	EBM Provider	コホート	1	4/24	-
リツキシマブ 「ファイザー」	ファイザー	・CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫 ・免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患 ・多発血管炎性肉芽腫症、顕微鏡的多発血管炎 ・既存治療で効果不十分なループス腎炎 ・慢性特発性血小板減少性紫斑病 ・後天性血栓性血小板減少性紫斑病 ・イブリツモマブ チウキセタン（遺伝子組換え）注射液投与の前投与	2019.12 (2019.12)	IR	汎血球減少・白血球減少・好中球減少・無顆粒球症・血小板減少、感染症	CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫と診断され、本剤または先行バイオ医薬品が処方された患者	EBM Provider	コホート	1	2/16	-
ユリス	富士薬品	痛風、高尿酸血症	2020.02 (2020.02)	PR	肝機能障害	痛風・高尿酸血症患者	MID-NET	計画中	1	1/3	-
リンヴォック	アヅヴィ合同会社	・既存治療で効果不十分な関節リウマチ、関節症性乾癬、X線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎炎、アトピー性皮膚炎 ・中等症から重症の潰瘍性大腸炎の寛解導入及び維持療法 ・中等症から重症の活動期クローン病の寛解導入及び維持療法	2020.02 (2020.02)	IR	重篤な感染症（結核、肺炎、ニューモシチス肺炎、敗血症、日和見感染症を含む）	関節症性乾癬患者	計画中	コホート	3	4/15	-
				IR&PR	静脈血栓塞栓症、心血管系事象	関節リウマチ患者	計画中	コホート			
				PR	悪性腫瘍	関節リウマチ患者	計画中	コホート			
ルムジエブ	日本イーライリリー	インスリン療法が適応となる糖尿病	2020.03 (2020.03)	IR	重症低血糖	国際疾病分類（ICD-10）の糖尿病に該当するコードを記録されかつ本剤の処方が確認される患者	EBM Provider	コホート	1	1/3	-
ソリアク	サノフィ	インスリン療法が適応となる2型糖尿病	2020.04 (2020.04)	IR&MI	低血糖、GLP-1受容体作動薬（インスリン製剤との併用を含む）から本配合剤切替時の安全性	2型糖尿病患者	EBM Provider	コホート	1	2/14	-
ビルデブノ	日本新薬	エクソン53スキッピングにより治療可能なジストロフィン遺伝子の欠失が確認されているデュシェンヌ型筋ジストロフィー	2020.04 (2020.04)	PR&MI	<安全性検討事項> 過敏症、腎機能障害、尿管における移行上皮癌・泌尿器系への影響、長期投与患者及び原疾患が進行した患者における安全性プロファイル、腎機能障害を有する患者における安全性プロファイル <有効性に関する検討事項> 運動機能等に対する有効性	デュシェンヌ型筋ジストロフィーの患者	Remudy-DMD	コホート	1	5/6	1
ラッダー	住友ファーマ	・統合失調症 ・双極性障害におけるうつ症状の改善	2020.04 (2020.04)	IR&PR	高血糖・糖尿病性ケトアシドーシス・糖尿病性昏睡、低血糖	統合失調症及び双極性障害うつ患者	計画中	コホート	1	2/12	-
ロケルマ	アストラゼネカ	高カリウム血症	2020.04 (2020.04)	IR	低カリウム血症	治療を要する高カリウム血症患者	MID-NET/EBM Provider	コホート	2	2/2	-
					うつ血性心不全	治療を要する高カリウム血症患者	MID-NET/EBM Provider	コホート			

製品名	承認取得者 (株式会社)	効能・効果	RMP 初回作成年月 (調査計画年月)	SS	対象となった安全性検討事項 /有効性に関する検討事項	対象集団	データ ベース	調査 デザイン	研究 計画数	対象SS /全SS	有効性事 項の検討
アテキユラ	ノバルティス ファーマ	気管支喘息	2020.07 (2020.07)	IR	心血管系事象	気管支喘息患者	EBM Provider	コホート	1	1/5	-
エナジア	ノバルティス ファーマ	気管支喘息	2020.07 (2020.07)	IR	心血管系事象	気管支喘息患者	EBM Provider	コホート	1	1/5	-
アタリムマブ 「FKB」	協和キリン富士フイル ムバイオロジクス	・既存治療で効果不十分な多関節に活動性を有する若年性 特発性関節炎 ・関節リウマチ ・既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、乾癬性関節炎、膿 疱性乾癬、強直性脊椎炎、腸管型パーチエット病、非感染性 の中間部、後部又は汎ぶどう膜炎 ・中等症又は重症の活動期にあるクローン病の寛解導入及び 維持療法 ・中等症又は重症の潰瘍性大腸炎の治療	2020.11 (2020.11)	IR	重篤な感染症	若年性特発性関節炎、尋常性乾癬、 乾癬性関節炎、膿疱性乾癬、強直性 脊椎炎、腸管型パーチエット病、クロー ン病、潰瘍性大腸炎、及び非感染性ぶ どう膜炎を有する患者	JMDC	コホート	1	1/14	-
エムガルティ	日本イーライリリー	片頭痛発作の発症抑制	2021.01 (2021.01)	MI	重篤な心血管イベント	片頭痛患者	計画中	コホート	1	1/4	-
スパイクバックス	モデルナ・ジャパン	SARS-CoV-2による感染症の予防	2021.05 (2021.11)	IR	ショック、アナフィラキシー	本剤1価による初回免疫の接種登録が あり、かつ基礎疾患を有する者	JMDC (Pep Upを 含む)	コホート	3	1/5	-
				-	本剤接種後に認められる急性期の特定有害事象	本剤1価による初回免疫の接種登録及 びPep Upを使用した急性期特定有害 事象アンケート調査に回答した者のうち、 基礎疾患を有する者	JMDC (Pep Upを 含む)	コホート			
				-	本剤接種後に認められる非急性期の入院を伴う重篤事象	本剤1価による初回免疫の接種登録が あり、かつ基礎疾患を有する者	JMDC (Pep Upを 含む)	コホート			
アタリムマブ 「MA」	持田製薬	・既存治療で効果不十分な多関節に活動性を有する若年性 特発性関節炎 ・関節リウマチ ・既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿 疱性乾癬、強直性脊椎炎、腸管型パーチエット病、非感染性 の中間部、後部又は汎ぶどう膜炎 ・中等症又は重症の活動期にあるクローン病の寛解導入及び 維持療法 ・中等症又は重症の潰瘍性大腸炎の治療	2021.10 (2021.10)	IR	重篤な感染症、重篤な結核	計画中	計画中	計画中	1	2/14	-
ネクスピアザイム	サノフィ	ボンベ病	2021.10 (2021.10)	-	使用実態下における有効性	ボンベ病患者	疾患レジス トリ	計画中	1	0/2	1
モイゼルト	大塚製薬	アトピー性皮膚炎	2021.11 (2021.11)	IR	皮膚感染症	アトピー性皮膚炎	計画中	コホート	1	1/3	-
ピンゼレックス	ユーシーピー・ジャパン	既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬 性紅皮症、乾癬性関節炎、強直性脊椎炎、X線基準を満た さない体軸性脊椎関節炎	2022.03 (2022.03)	IR	重篤な感染症	尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅 皮症及び乾癬性関節炎患者	EBM Provider	コホート	3	3/7	-
					炎症性腸疾患（クローン病及び潰瘍性大腸炎）	強直性脊椎炎、X線基準を満たさない 体軸性脊椎関節炎患者	EBM Provider	コホート			
				PR	悪性腫瘍	尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅 皮症及び乾癬性関節炎患者	EBM Provider	コホート			

RMPに「製造販売後DB調査」の記載のある製品 (6/6)

製品名	承認取得者 (株式会社)	効能・効果	RMP 初回作成年月 (調査計画年月)	SS	対象となった安全性検討事項 /有効性に関する検討事項	対象集団	データ ベース	調査 デザイン	研究 計画数	対象SS /全SS	有効性事 項の検討
レイボ-	日本イーライリ-	片頭痛	2022.03 (2022.03)	MI	妊婦における使用	妊婦	計画中	コホート	1	1/4	-
ケレンディア	バイエル薬品	2型糖尿病を合併する慢性腎臓病 ただし、末期腎不全又は透析施行中の患者を除く	2022.04 (2022.04)	IR& PR	高カルウム血症、腎機能低下	2型糖尿病を合併する慢性腎臓病患者	MID-NET	コホート	1	2/2	-
エパデール EM	持田製薬	高脂血症	2022.06 (2022.06)	PR	出血傾向	TGが高値の脂質異常症患者	計画中	コホート	1	1/3	-
ソーテック	プリストル・マイヤーズ スクイブ	既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬 性紅皮症	2022.09 (2022.09)	IR& PR	重篤な感染症、悪性腫瘍	乾癬患者	EBM Provider	コホート	1	2/6	-
ペバシマブ 「CTNK」	日本化薬	・治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌 ・扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ・手術不能又は再発乳癌 ・卵巣癌 ・悪性神経腫	2022.09 (2022.09)	IR	静脈血栓塞栓症	結腸・直腸癌、乳癌、卵巣癌又は悪 性神経腫と診断され、本剤又は先行 バイオ医薬品が処方された患者	EBM Provider	コホート	1	1/24	-
オスタバロ	帝人ファーマ	骨折の危険性の高い骨粗鬆症	2022.10 (2022.10)	PR	心血管系の事象	骨折の危険性の高い骨粗鬆症患者	EBM Provider /計画中	コホート	1	1/7	-
オンボ-	日本イーライリ-	・中等症から重症の潰瘍性大腸炎の寛解導入療法 ・中等症から重症の潰瘍性大腸炎の維持療法	2023.03 (2023.03)	IR& PR	重篤な感染症、肝障害、心血管系事象、悪性腫瘍	データベース上で特定される潰瘍性大腸 炎患者	計画中	コホート	1	4/6	-
ドブレレット	Swedish Orphan Biovitrum Japan	待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者におけ る血小板減少症の改善	2023.04 (2023.04)	IR& PR& MI	血栓症/血栓塞栓症、重度の肝機能障害 (Child-Pugh 分類 C) 患者における安全性、再投与時の安全性	待機的な観血的手技を予定している慢 性肝疾患患者	計画中	計画中	1	3/5	-
アダリムマブ 「CTNK」	日本化薬	・既存治療で効果不十分な多関節に活動性を有する若年性 特発性関節炎 ・関節リウマチ ・既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿 疱性乾癬、強直性脊椎炎、腸管型ベーチェット病、非感染性 の中間部、後部又は汎ぶどう膜炎 ・中等症又は重症の活動期にあるクローン病の寛解導入及び 維持療法 ・中等症又は重症の潰瘍性大腸炎の治療	2023.09 (2023.09)	IR	重篤な感染症	本剤が処方される適応症と診断され、本 剤又は先行バイオ医薬品が処方された 患者	EBM provider	コホート	1	1/14	-
アレクスピー	グラクソ・スミスクライン	RSウイルスによる感染症の予防	2023.09 (2023.09)	PR	免疫の関与が疑われる疾患	60歳以上	MID-NET	コホート	1	1/2	-
キュービトル	武田薬品工業	無又は低ガンマグロブリン血症	2023.09 (2023.09)	IR	アナフィラキシー反応、血栓塞栓症、無菌性髄膜炎	PIDJ2 において、本剤による治療が実施 された症例	PIDJ2	コホート	1	3/9	-
コルスバ	丸石製薬	血液透析患者におけるそう痒症の改善	2023.09 (2023.09)	PR	心房細動の病歴のある血液透析患者における心不全及び 心房細動を含む不整脈	心房細動の病歴のある血液透析患者	MID-NET	計画中	1	1/2	-
レプロジル	プリストル・マイヤーズ スクイブ	骨髄異形成症候群に伴う貧血	2024.01 (2024.01)	PR	造血器悪性腫瘍 血栓塞栓症	MDS患者 MDS患者	MID-NET MID-NET	コホート コホート	2	2/4	-