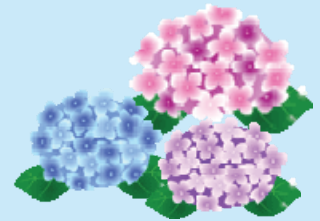


# SECURE TIMES Vol. 7

生物学的製剤使用関節リウマチ患者の長期安全性研究ニュースレター  
 2010年6月30日発行



## 1 現在の登録状況

「生物学的製剤使用関節リウマチ患者の長期安全性 (SECURE) 研究」にご協力いただき、ありがとうございます。2010年6月30日までの登録施設は約330施設、登録症例は約13500例、登録時入力の完了者数は約9000例を超え、日本のエビデンスとなる貴重なデータが順調に蓄積されています。

## 2 アクテムラ・ヒュミラPMS症例の「登録時入力(初回入力)」のお願い

このたび研究本部では、アクテムラおよびヒュミラPMS (Post Marketing Surveillance)にご登録いただいた症例に関して、既に登録されている症例との重複を確認して追加登録させていただきました。つきましては、SECURE Webをご確認いただき、新たに追加されているPMS症例の「登録時入力(初回入力)」を行っていただきたく存じます。なお、以下に該当する場合は、研究本部までご連絡ください。

- ・SECURE WebにログインするためのID・PWを忘れた
- ・登録されている患者に該当する患者がない/重複している
- ・登録されている患者がRAではない
- ・イニシャルが姓名逆になっている/生年月日や薬剤使用開始日など登録内容に誤りがある

SECURE ID	使用薬剤	PMS	登録年月日	施設名	姓	名	性別	生年月日	調査状況	血液悪性腫瘍	その他悪性腫瘍	登録時	1年後	2年後	3年後	4年後	5年後	最終更新日
12038	アクテムラ	PMS	2010/04/14		T	K	女					[入力]						
12039	アクテムラ	PMS	2010/04/14		N	Y	女					[入力]						
12040	アクテムラ	PMS	2010/04/14		K	T	男					[入力]						
12459	ヒュミラ	PMS	2010/05/11		N	N	女					[入力]						
12460	ヒュミラ	PMS	2010/05/11		S	M	女					[入力]						
12461	ヒュミラ	PMS	2010/05/11		E	A	女					[入力]						

【入力】を  
 クリックして  
 データ入力

## 3 研究本部からの連絡

### ・「転院」は「追跡不能」でご登録ください。

登録した症例が転院してしまった場合は、次の入力の際に「追跡不能」とご登録ください。なお、患者や家族から研究参加取り止めの申し出があった場合のみ「その他の理由で参加中止」となります。薬剤投与を中止しても、中止後の生存状況についてフォローアップ可能な場合は研究継続となりますのでお間違いのないようお願いいたします。

### ・悪性腫瘍の「二次入力」をお願いいたします！

定期入力の際に、悪性腫瘍「有」と入力した場合は、「二次入力」が必要となります。病理組織診断書のコピー提出と併せてよろしくお願いいたします。

発行責任者および  
 問い合わせ先  
**SECURE研究本部**

東京医科歯科大学  
 薬害監視学講座

針谷 正祥

電話: 03-5803-4677

FAX: 03-5803-4694

kawase.phv@tmd.ac.jp

secure.phv@tmd.ac.jp