

ベルモスジル

サブCRF

慢性GVHD ベルモスジル併存症・合併症

慢性GVHD ベルモスジル併用薬

慢性GVHD ベルモスジル投与開始1年後情報

慢性GVHD ベルモスジル併存症・合併症

造血細胞移植実施前の併存症

呼吸器障害 ☐ 有
☐ 無

呼吸器障害詳細 ☐ 中等度肺疾患
☐ 重度肺疾患

ベルモスジル初回投与時点の合併症
肝機能障害

血中ビリルビン増加 ☐ 有
☐ 無

CTCAE Grade ☐ Grade 1 ($>ULN-1.5 \times ULN$)
☐ Grade 2 ($>1.5-3.0 \times ULN$)
☐ Grade 3 ($>3.0-10.0 \times ULN$)
☐ Grade 4 ($>10.0 \times ULN$)

ALT増加 ☐ 有
☐ 無

CTCAE Grade ☐ Grade 1 ($>ULN-3.0 \times ULN$)
☐ Grade 2 ($>3.0-5.0 \times ULN$)
☐ Grade 3 ($>5.0-20.0 \times ULN$)
☐ Grade 4 ($>20.0 \times ULN$)

慢性GVHD ベルモスジル併用薬

ベルモスジル投与期間中の強いCYP3A4誘導薬（リファンピシン、フェニトイン、カルバマゼピン等）併用

強いCYP3A4誘導薬併用 ☐ 有
☐ 無

併用下でのベルモスジル200mg1日2回投与の有無 ☐ 有
☐ 無

ベルモスジル投与期間中のプロトンポンプ阻害薬併用

プロトンポンプ阻害薬併用 ☐ 有
☐ 無

併用下でのベルモスジル200mg1日2回投与の有無 ☐ 有
☐ 無

慢性GVHD ベルモスジル投与開始1年後情報

ベルモスジル投与に関する情報

ステロイド抵抗性慢性GVHD治療 ~ の中で“治療開始時の投与薬剤”においてベルモスジルを選択した最も早い“治療開始日”からday364(治療開始日をday1とする)を投与開始1年後としてください。

投与開始時年齢

ベルモスジル投与開始後1年以内の投与状況

ベルモスジル投与開始後1年以内の投与中止あるいは終了 ☐ 有 ☐ 無

最終投与日 (yyyy/mm/dd)

最終投与日 (day)

中止あるいは終了の理由

- ☐ 慢性GVHDの改善
- ☐ 慢性GVHDへの不応
- ☐ 有害事象
- ☐ 主疾患の再発
- ☐ 死亡
- ☐ その他

その他 理由

ベルモスジル投与開始1年後の転帰

ベルモスジル投与開始1年経過時点の生存状況 ☐ 生存 ☐ 死亡

生存確認日 (yyyy/mm/dd)

生存確認日 (day)

死亡日 (yyyy/mm/dd)

死亡日 (day)

ベルモスジル投与後の有害事象による死亡

- ☐ はい
- ☐ いいえ

有害事象名

感染症の場合は原因病原体および感染部位を必ず入力してください。