

平成 22 年 3 月

医療関係者各位

藤本製薬株式会社

サレド®カプセル 100 の製造販売後調査に関する患者登録終了のお知らせ

謹啓 時下ますますご盛栄のこととお慶び申し上げます。

平素は、弊社並びに弊社製品につき格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、昨年 2 月に発売となりました抗多発性骨髄腫剤 サレド®カプセル 100 につきまして、下記の製造販売後調査の患者登録が平成 22 年 2 月末日をもって終了となりましたので、ご報告申し上げます。

尚、本年 3 月 1 日以降にサレド®カプセル 100 で治療を開始された患者様は登録の対象とはなりませんので、2 月末日までの患者様につき症例登録票にご記入の上、弊社医薬情報担当者へ症例登録票原本をお渡しいただきたく、よろしくお願い申し上げます。

本調査におきまして、患者登録数が調査予定症例数に達しましたことは、ひとえに医療関係者の皆様のご理解とご協力の賜物であり、心より御礼申し上げます。

今後とも引き続きご指導、ご鞭撻の程、よろしくお願い申し上げます。

謹白

記

〔患者登録終了となる製造販売後調査〕

- ・サレド®カプセル 100 使用成績調査
- ・サレド®カプセル 100 特定使用成績調査（製剤切り換え時の調査）

お問い合わせ先：藤本製薬株式会社 PMS 部

TEL：0120-395-227

FAX：0120-703-217

以上