

**サレド<sup>®</sup>カプセル50**  
**サレド<sup>®</sup>カプセル100** の「らい性結節性紅斑（ENL）」に対する

安全性情報（副作用）収集状況（市販直後調査結果）

2012年5月25日のENLに対する効能追加の一部変更承認以降、2012年11月24日までの市販直後調査期間のENL患者を対象に実施した安全性情報（副作用）の収集状況は、0件（0例）でした（使用例数：2例）

調査期間中はご多忙のところ、ご協力賜わりありがとうございました。

本剤の使用に際しましては、使用上の注意に記載している内容以外にも副作用の発現にはご留意いただき、適正使用をお願い申し上げます。

また、今後とも副作用発現時には弊社医薬情報担当者へご連絡くださいますようお願い申し上げます。

藤本製薬株式会社 PMS 部

**サレド<sup>®</sup>カプセル50**  
**サレド<sup>®</sup>カプセル100** の副作用発現状況まとめ（ENL）

2012年5月25日～2012年11月24日における発現状況

副作用	重篤例	非重篤例	総計
発現件数	0件	0件	0件
発現例数	0例	0例	0例