

## サレドカプセル 25・50・100（サリドマイド） 使用成績調査（らい性結節性紅斑(ENL)）の概要

### \* 調査の目的

らい性結節性紅斑の患者を対象として、サレドカプセル 25・50・100（以下、本剤という）の有効性、安全性の把握、検討を目的とする。

### \* 調査対象（対象患者）

らい性結節性紅斑の患者で、本剤による治療を行う患者を対象とする。

### \* 調査予定症例数

再審査期間中の全例

### \* 調査実施予定期間

2012年5月～2022年5月（10年間）

### \* 患者登録期間

2012年5月～2019年11月（7年6ヶ月間）

### \* 調査期間（観察期間）

128週間とする。

なお、本剤の投与期間が128週間に満たない症例についても、可能な限り投与開始128週後まで調査する。

### \* 重点調査項目

- 末梢神経障害の発現状況
- 血栓・塞栓症（深部静脈血栓症及び肺塞栓症等）の発現状況