

医師・薬剤師の皆様へ

市販直後調査

2022年2月～2022年8月

ジーラスタ[®]皮下注 3.6mg

—「市販直後調査」副作用収集状況のご報告—

(収集期間:2022年2月25日～2022年3月24日)

2022年4月

協和キリン株式会社
医薬品等安全管理責任者

謹啓

先生方におかれましては、益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

「ジーラスタ[®]皮下注 3.6mg」の追加適応症「同種末梢血幹細胞移植のための造血幹細胞の末梢血中への動員」に対する市販直後調査(以下、本市販直後調査)につきまして、ご多忙中のところ、多大なご協力を賜りまして誠にありがとうございます。

2022年2月25日から開始いたしました本市販直後調査は、2022年3月24日で1ヵ月間が経過いたしました。今回、当該期間中に収集した安全性情報を「市販直後調査」の中間報告(1ヵ月時点)としてご報告させていただきます。

なお、「市販直後調査」は販売開始から6ヵ月間と定められており、2022年8月24日までを予定しております。

つきましては、引き続き、弊社の医薬情報担当者(MR)による定期的な本剤の適正使用のための情報提供と副作用情報の収集を行ってまいりますので、ご理解並びにご協力賜りますようお願い申し上げます。

謹白

1. 「市販直後調査」中間報告(1ヵ月時点)の概要

対象医薬品	ジーラスタ [®] 皮下注 3.6mg
収集期間	2022年2月25日～2022年3月24日
調査実施医療機関数	191施設
副作用収集症例数	0例0件

2. 副作用の種類別発現件数一覧

「市販直後調査」の当該期間中に同種末梢血幹細胞移植のための造血幹細胞の末梢血中への動員で収集した副作用はありませんでした。

以上