

潰瘍性大腸炎治療剤/  
スフィンゴシン1-リン酸 (S1P) 受容体調節剤  
オザニモド塩酸塩カプセル

**ゼポジア<sup>®</sup>カプセルスターターパック**

**ゼポジア<sup>®</sup>カプセル0.92mg**

Zeposia<sup>®</sup> capsules starter pack

Zeposia<sup>®</sup> capsules 0.92mg

## 「市販直後調査」へのご協力のお願い

(市販直後調査実施期間：2025年3月～2025年9月)

謹啓

時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。平素は弊社製品に格別のご高配を賜り、厚くお礼申し上げます。

この度、潰瘍性大腸炎治療剤「ゼポジア<sup>®</sup>カプセルスターターパック、ゼポジア<sup>®</sup>カプセル0.92mg（一般名：オザニモド塩酸塩）」は、「中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療（既存治療で効果不十分な場合に限る）」の効能・効果で2025年3月より販売を開始いたしました。それに伴い、販売開始日より6ヵ月間の市販直後調査を実施いたします。

先生方におかれましては、本剤の電子化された添付文書及びインタビューフォーム等をご確認の上、適正にご使用いただくとともに、重篤な副作用等をご経験された場合には、速やかに弊社医薬情報担当者までご連絡くださいますようお願い申し上げます。

謹白

### 【ご協力をお願いする内容】

- 電子化された添付文書及びインタビューフォーム等をご参照の上、適正にご使用いただきますようお願い申し上げます。
- 期間中は弊社医薬情報担当者による訪問やオンライン面談等により、定期的に市販直後調査へのご協力を依頼させていただきます。
- 本剤のご使用にあたり、本剤との因果関係が否定できない副作用等（特に重篤な副作用等）をご経験された場合には、速やかに弊社医薬情報担当者までご連絡くださいますようお願い申し上げます（副作用等によっては詳細調査へのご協力をお願いする場合がございます）。

### 【市販直後調査とは】

新医薬品の販売開始後の6ヵ月間において、医療機関に対し確実な情報提供、注意喚起等を行い、当該医薬品の適正使用に関する理解を促すとともに、重篤な副作用等の情報を迅速に収集し、必要な安全対策を実施して副作用等の被害を最小限にすることを主な目的としています。

### 【本剤の適正使用について】

本剤の医薬品リスク管理計画に基づいたリスク最小化活動として、医療従事者向け資材及び患者向け資材をご用意しております。

弊社ホームページ (<http://www.bmshealthcare.jp>) や PMDA ホームページ

(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/items-information/rmp/0001.html#select2>)

に掲載しておりますので、ご参照いただきますようお願い申し上げます。

製造販売元

**ブリストル・マイヤーズ スクイブ 株式会社**

東京都千代田区大手町1-2-1

製品に関するお問い合わせ先

メディカル情報グループ TEL.0120-093-507