



2022年5月吉日

調査実施医師 御侍史

アストラゼネカ株式会社  
製造販売後調査等管理責任者  
時本敏充

## リムパーザ錠全例調査 登録終了の御礼

謹啓

時下、先生におかれましては益々ご健勝のこととお喜び申し上げます。

平素は、弊社製品に格別のご高配を賜り、またご多用中にもかかわらずリムパーザ錠全例調査の症例登録にご協力いただき、厚く御礼申し上げます。

さて、リムパーザ錠 100mg、150mg は、2018年1月に「白金系抗悪性腫瘍剤感受性の再発卵巣癌における維持療法」に対する効能・効果での承認条件として全例調査が付与されました。2018年8月以降も必要に応じて調査票を収集できる体制を維持すべく、調査収集対象症例の登録終了後も、引き続き登録を継続させていただいておりましたが、この度、承認条件解除の通知日をもちまして、症例登録終了となりました。これまで長期にわたり多大なるご協力を賜りましたことに、厚く御礼申し上げます。

また、誠に勝手ながら、下記日程をもちまして、症例登録の FAX 受付は終了させていただきます。なお、登録対象は承認条件解除の通知日（2022年5月16日）までに本剤を処方した症例となります。

・ FAX 受付終了日：2022年6月30日

承認条件は解除となりましたが、引き続き本剤の適正な使用にご協力を賜りますよう、よろしくお願い申し上げます。

末筆ではございますが、先生の益々のご発展を心よりお祈り申し上げます。

謹白