

平成 26 年 1 月

医療関係者各位

**トラクリア®錠 62.5mg 特定使用成績調査(長期)  
「症例登録終了」及び「調査終了」のご案内**東京都渋谷区広尾 1-1-39 恵比寿<sup>®</sup>ライムスクエアター  
アクトリオン ファーマシューティカルズ ジャパン 株式会社  
製造販売後調査等管理責任者 吉田和彦

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素より、弊社「トラクリア®錠 62.5mg」につきましては格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、平成 17 年 6 月 10 日に発売しました肺動脈性肺高血圧症治療薬「トラクリア®錠 62.5mg」は、発売から現在まで全例を対象として特定使用成績調査（長期）を実施して参りました。

この度、症例登録期間満了にあたり、平成 26 年 3 月 31 日をもって新規の症例登録を終了させていただきます。また、同年 7 月 31 日をもって本調査を終了させていただきます。今後は調査終了に向け、既にご登録いただいた調査票の回収に伺わせていただきますので、何卒宜しくお願い申し上げます。

長い間、本調査にご協力を賜り、誠に有難うございました。今後ともご指導、ご鞭撻の程、よろしくお願い申し上げます。

謹白

## 記

症例登録終了日 平成 26 年 3 月 31 日

調査終了日 平成 26 年 7 月 31 日

以上