

ブメリティカプセル 231mg
に係る医薬品リスク管理計画書

バイオジェン・ジャパン株式会社

(別紙様式2)

ブメリティカプセル 231mg に係る
医薬品リスク管理計画書 (RMP) の概要

| | | | |
|--------|-----------------|-----------|-------------|
| 販売名 | ブメリティカプセル231mg | 有効成分 | ジロキシメルフマラート |
| 製造販売業者 | バイオジェン・ジャパン株式会社 | 薬効分類 | 87119 |
| 提出年月日 | | 令和8年6月19日 | |

| 1.1. 安全性検討事項 | | |
|----------------------------------|-----------------------------------|-----------|
| 【重要な特定されたリスク】 | 【重要な潜在的リスク】 | 【重要な不足情報】 |
| 進行性多巣性白質脳症 (PML) | 悪性腫瘍 | 該当なし |
| 白血球およびリンパ球減少 | 抗悪性腫瘍剤又は免疫抑制剤との併用 | |
| PML 以外の感染症 | | |
| 急性腎障害 | | |
| 肝機能障害 | | |
| アナフィラキシー | | |
| 潮紅 | | |
| 消化器症状 (下痢、悪心等) | | |
| 1.2. 有効性に関する検討事項 | | |
| なし | | |

↓上記に基づく安全性監視のための活動

| 2. 医薬品安全性監視計画の概要 |
|-----------------------|
| 通常の医薬品安全性監視活動 |
| 追加の医薬品安全性監視活動 |
| なし |
| 3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要 |
| なし |

↓上記に基づくリスク最小化のための活動

| 4. リスク最小化計画の概要 |
|--------------------------------------------|
| 通常のリスク最小化活動 |
| 追加のリスク最小化活動 |
| 医療従事者向け資材 (適正使用ガイド) の作成と提供 |
| 患者向け資材の作成と提供 |

各項目の内容はRMPの本文でご確認下さい。

(別紙様式1)

医薬品リスク管理計画書

会社名：バイオジェン・ジャパン株式会社

| 品目の概要 | | | |
|--------|---------------------------------------------------------------------|------|------------------|
| 承認年月日 | 2026年6月19日 | 薬効分類 | 87119 |
| 再審査期間 | 8年 | 承認番号 | 30800AMX00152000 |
| 国際誕生日 | 2019年10月29日 | | |
| 販売名 | ブメリティカプセル 231mg | | |
| 有効成分 | ジロキシメルフマラート | | |
| 含量及び剤形 | 1カプセル中にジロキシメルフマラート 231mg を含有する硬カプセル剤 | | |
| 用法及び用量 | 通常、成人にはジロキシメルフマラートとして1回 231mg 1日2回から投与を開始し、1週間後に1回 462mg 1日2回に増量する。 | | |
| 効能又は効果 | 再発寛解型多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制 | | |
| 承認条件 | 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。 | | |
| 備考 | | | |

| 変更の履歴 |
|----------------|
| 前回提出日 なし |
| 変更内容の概要： なし |
| 変更理由： なし |

1. 医薬品リスク管理計画の概要

1. 1 安全性検討事項

| 重要な特定されたリスク | |
|-----------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 進行性多巣性白質脳症（PML） | |
| | <p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>フマル酸ジメチル(DMF)の長期継続試験（109MS303 試験）において、重度のリンパ球数減少（500/mm³未満）が長期間（3年6ヵ月以上）継続後にPMLと診断された症例が1例報告された。転帰は死亡であった。</p> <p>DMFの市販後にPMLと確定された11例では、転帰死亡が1例、回復したが後遺症ありが6例、未回復が3例、不明が1例であった。</p> <p>DMFの臨床試験又は市販後においてPMLと確定されたこれらの症例でリンパ球数の減少が報告されており、大部分が中等度から重度のリンパ球数減少が6ヵ月以上持続したのちに発症していることから、リンパ球数減少はPML発症のリスクファクターである。</p> <p>本剤によるPMLの発現例は臨床試験または海外市販後において報告されていないが、本剤は本邦で承認されているDMFと主要活性代謝物であるフマル酸モノメチル（MMF）の曝露量が同程度であり、DMFと同様の安全性プロファイルを示すと予想されることから、DMFの重要な特定されたリスクであるPMLを、本剤の重要な特定されたリスクとした。</p> |
| | <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none">・ 通常の医薬品安全性監視活動 <p>【選択理由】</p> <ul style="list-style-type: none">・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。 |
| | <p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none">・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「重要な基本的注意」「重大な副作用」の項、並びに「患者向医薬品ガイド」に記載し注意喚起する。・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。<ol style="list-style-type: none">1. 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成、配布2. 患者向け資材の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、PMLに関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。</p> |

白血球およびリンパ球減少

重要な特定されたリスクとした理由：

本剤の臨床試験 ALK8700-A301（以下 A301 試験）において、リンパ球数が 500/mm³ 以上 800/mm³ 未満で 6 ヶ月間以上持続した患者は 12.2%であった。本剤の臨床試験 ALK8700-A302（以下 A302 試験）および 272MS303 試験においては、本剤群でリンパ球数が 500/mm³ 未満又は 500/mm³ 以上 800/mm³ 未満で 6 ヶ月間以上持続した患者はいなかった。リンパ球数の減少は日和見感染を含む感染症のリスク因子として知られており、また、本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であり、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想される。リンパ球数および白血球減少は DMF の主な副作用であり、PML が報告された DMF 投与例の多くでは、6 カ月以上継続するリンパ球数の減少が報告されている。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

- ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「特定の背景を有する患者に関する注意」「重要な基本的注意」「重大な副作用」の項、並びに「患者向医薬品ガイド」に記載し注意喚起する。
- ・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。
 1. 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成、配布
 2. 患者向け資材の作成、配布

【選択理由】

医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、白血球およびリンパ球減少に関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。

PML 以外の感染症

重要な特定されたリスクとした理由：

A301 試験、A302 試験、272MS303 試験では、本剤投与によるリンパ球減少と重篤な感染症又は日和見感染との明らかな関連は示されていない。PML 以外の感染症は DMF の重要な特定されたリスクとして設定されている。本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であり、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想される。

| | |
|--------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常の医薬品安全性監視活動 <p>【選択理由】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。 <hr/> <p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「重要な基本的注意」「重大な副作用」の項、並びに「患者向医薬品ガイド」に記載し注意喚起する。 ・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成、配布 2. 患者向け資材の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、重篤な感染症および日和見感染症に関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。</p> |
| <p>急性腎障害</p> | |
| | <p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>A301 試験、A302 試験、272MS303 試験では、本剤による急性腎障害は発現しなかった。急性腎障害は DMF の重要な特定されたリスクとして設定されている。</p> <p>本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であり、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想される。</p> <hr/> <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常の医薬品安全性監視活動 <p>【選択理由】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。 <hr/> <p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「重要な基本的注意」「重大な副作用」の項、並びに「患者向医薬品ガイド」に記載し注意喚起する。 ・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成、配布 2. 患者向け資材の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、急性腎障害に関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。</p> |

肝機能障害

重要な特定されたリスクとした理由：

A301 試験で本剤を投与された患者において肝機能障害に関連する有害事象が 0.5%に認められた。重篤な有害事象は1例であり関連性は否定された。治験薬の投与中止、減量に至った事象は認められなかった。A302 試験においては肝機能障害に関連する有害事象は認められなかった。272MS303 試験では、肝機能障害に関連する有害事象が 6.9%に認められた。重篤な有害事象は認められなかった。投与中止に至った事象は 1.0%に認められ、減量に至った事象は認められなかった。肝機能障害は DMF の重要な特定されたリスクとして設定されている。本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であり、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想される。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

- ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「重要な基本的注意」「重大な副作用」の項、並びに「患者向医薬品ガイド」に記載し注意喚起する。
- ・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。
 1. 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成、配布
 2. 患者向け資材の作成、配布

【選択理由】

医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、肝機能障害に関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。

アナフィラキシー

重要な特定されたリスクとした理由：

本剤の臨床試験において、アナフィラキシー及び血管性浮腫は認められなかった。アナフィラキシーは DMF の重要な特定されたリスクとして設定されている。本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であり、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想される。本事象は潮紅と鑑別する必要がある。

| | |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常の医薬品安全性監視活動 <p>【選択理由】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。 <hr/> <p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「重要な基本的注意」「重大な副作用」の項、並びに「患者向医薬品ガイド」に記載し注意喚起する。 ・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成、配布 2. 患者向け資材の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、アナフィラキシーに関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。</p> |
| 潮紅 | <p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>A301 試験、A302 試験及び 272MS303 試験において、潮紅に関連する有害事象の発現割合は、それぞれ 37.3%、50.4%及び 37.3%であった。潮紅の発現により一時中断又は中止が必要となった症例が認められたものの、多くは本剤の投与中断又は減量することなく回復している。潮紅は DMF の重要な特定されたリスクとして設定されている。本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であり、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想される。本事象はアナフィラキシー及び血管性浮腫と鑑別する必要がある。</p> <hr/> <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常の医薬品安全性監視活動 <p>【選択理由】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。 |

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「用法・用量に関連する使用上の注意」「重要な基本的注意」「重大な副作用」「その他の副作用」の項、並びに「患者向医薬品ガイド」に記載し注意喚起する。
- ・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。
 1. 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成、配布
 2. 患者向け資材の作成、配布

【選択理由】

医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、潮紅に関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。

消化器症状（下痢、悪心等）

重要な特定されたリスクとした理由：

A302 試験において、胃腸障害に関連する有害事象（下痢、悪心を含む）の発現率は、DMF 群(49.0%)と比較して本剤群(34.8%)で低く、本剤及びDMF のいずれにおいても重篤な事象は認められなかった。減量に至った事象は本剤群で1例に認められた。投与中止に至った事象は本剤群(0.8%)、DMF 群(4.8%)であった。A301 試験では、胃腸障害に関連する有害事象は31.9%に発現し、重篤な事象は0.9%に認められた。減量又は投与中断に至った事象が19例に認められた。投与中止に至った事象は0.7%に認められた。272MS303 試験では、全体集団の50.0%、日本人集団の61.5%に胃腸障害に関連する有害事象が認められた。減量又は投与中断に至った事象は全体集団の4.9%、日本人集団の5.8%に認められた。重篤な事象、投与中止に至った事象は両集団で認められなかった。

消化器症状（下痢、悪心等）はDMFの重要な特定されたリスクとして設定されている。本剤投与時には、胃腸障害に関連する有害事象の発現が認められている。また、本剤は本邦で承認されているDMFと主要活性代謝物であるMMFの曝露量が同程度であり、DMFと同様の安全性プロファイルを示すと予想される。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常 of 医薬品安全性監視活動

【選択理由】

- ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「用法・用量に関連する使用上の注意」「重要な基本的注意」「その他の副作用」の項、並びに「患者向医薬品ガイド」に記載し注意喚起する。
- ・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。
 1. 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成、配布
 2. 患者向け資材の作成、配布

【選択理由】

医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、消化器症状に関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。

重要な潜在的リスク

悪性腫瘍

重要な潜在的リスクとした理由：

本剤のマウス及びラットがん原生試験において、尿細管腺腫、尿細管癌等の発生率の増加は認められていないが、本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であり、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想されることから、本リスクを設定した。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

- ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動：なし

【選択理由】

本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であることから、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想されるため、本リスクを設定した。

抗悪性腫瘍剤又は免疫抑制剤との併用

重要な潜在的リスクとした理由：

本剤は本邦で承認されている DMF と主要活性代謝物である MMF の曝露量が同程度であり、DMF と同様の安全性プロファイルを示すと予想されることから、本リスクを設定した。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

- ・ 当該事象に関する情報を広く収集し、発現状況の変化を監視するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「相互作用」の項に投与期間中及び当該事象発現時の注意について記載し注意喚起する。

【選択理由】

医療関係者及び患者に本剤の適切な使用についての理解を促し、抗悪性腫瘍剤又は免疫抑制剤との併用に関する情報提供を効果的かつ適切に実施するため。

重要な不足情報

なし

1. 2 有効性に関する検討事項

なし

2. 医薬品安全性監視計画の概要

| 通常 of 医薬品安全性監視活動 | |
|-------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|
| 通常 of 医薬品安全性監視活動 of 概要： 国内外 of 副作用、文献・学会情報及び外国措置報告等 of 収集・確認・分析に基づく安全対策を検討し実行する。 | |
| 追加 of 医薬品安全性監視活動 | |
| 市販直後調査 | |
| | 実施期間：販売開始から 6 ヶ月間 評価、報告 of 予定時期：調査終了から 2 ヶ月以内 |

3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要

なし

4. リスク最小化計画の概要

| | |
|--------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 通常のリスク最小化活動 | |
| 通常のリスク最小化活動の概要： | |
| 電子添文、患者向医薬品ガイドによる情報提供 | |
| 追加のリスク最小化活動 | |
| 市販直後調査による情報提供 | |
| | 実施期間：販売開始後 6 ヶ月間 評価、報告の予定時期：調査終了から 2 ヶ月以内 |
| 医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成と提供 | |
| | <p>【安全性検討事項】</p> <p>PML、白血球およびリンパ球減少、PML 以外の感染症、急性腎障害、肝機能障害、アナフィラキシー、潮紅、消化器症状（下痢、悪心等）</p> <p>【目的】</p> <p>本剤の適正使用に関する理解を促すため、医師に対し、PML（白血球及びリンパ球数減少）などのリスク管理のための情報を提供する。</p> <p>【具体的な方法】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 医療従事者向け資材を提供、説明し、資材の活用を依頼する。 ・ 企業ホームページに掲載する。 <p>【節目となる予定の時期及び実施した結果に基づき採択される可能性がある追加の措置】</p> <p>安全性定期報告書提出時において、資材配布状況及び安全性検討事項の発現件数と販売量の推移を確認する。本結果から、リスク最小化策の更なる強化が必要と判断される場合、または新たな安全性検討事項が認められた場合には資材の改訂、配布方法等の見直し、追加資材の作成等を検討する。</p> <p>報告の予定時期：安全性定期報告書提出時</p> |
| 患者向け資材の作成と提供 | |
| | <p>【安全性検討事項】</p> <p>PML、白血球およびリンパ球減少、PML 以外の感染症、急性腎障害、肝機能障害、アナフィラキシー、潮紅、消化器症状（下痢、悪心等）</p> <p>【目的】</p> <p>本剤の投与を受ける上で特に考慮すべき安全性に関する情報を患者に伝達することを目的とする。早期に医師の助言を求めることができるよう、PML の早い段階にみられる徴候・症状について患者への理解を促す。また、PML につながる恐れ</p> |

のある重度のリンパ球数減少を防ぐため、定期的な血液検査を実施することへの理解を促す。また、それ以外の副作用についても注意喚起を行うため。

【具体的な方法】

- ・ 患者向け資材を作成し、配布する。
- ・ 医療従事者に提供、説明し、資材の活用を依頼する。

【節目となる予定の時期及び実施した結果に基づき採択される可能性がある追加の措置】

安全性定期報告書提出時において、資材配布状況及び安全性検討事項の発現件数と販売量の推移を確認する。本結果から、リスク最小化策の更なる強化が必要と判断される場合、または新たな安全性検討事項が認められた場合には資材の改訂、配布方法等の見直し、追加資材の作成等を検討する。

報告の予定時期：安全性定期報告書提出時

5. 医薬品安全性監視計画、有効性に関する調査・試験の計画及びリスク最小化計画の一覧

5. 1 医薬品安全性監視計画の一覧

| 通常 of 医薬品安全性監視活動 | | | | |
|------------------------------------------------|--------------------|-------------------|---------------------|---------------------|
| 副作用、文献・学会情報及び外国措置報告等の収集・確認・分析に基づく安全対策の検討（及び実行） | | | | |
| 追加 of 医薬品安全性監視活動 | | | | |
| 追加 of 医薬品安全性監視活動 of 名称 | 節目となる症例数 ／目標症例数 | 節目となる 予定 of 時期 | 実施状況 | 報告書 of 作成予定日 |
| 市販直後調査 | なし | 販売開始から 6ヵ月後 | 販売開始時 より実施予 定 | 販売開始か ら8ヵ月以 内 |

5. 2 有効性に関する調査・試験の計画の一覧

| |
|----|
| なし |
|----|

5. 3 リスク最小化計画の一覧

| 通常 of リスク最小化活動 | | |
|-----------------------------|-------------------|-------------|
| 電子添文、患者向医薬品ガイドによる情報提供 | | |
| 追加 of リスク最小化活動 | | |
| 追加 of リスク最小化活動 of 名称 | 節目となる 予定 of 時期 | 実施状況 |
| 市販直後調査による情報提供 | 販売開始から6ヵ月後 | 販売開始時より実施予定 |
| 医療従事者向け資材（適正使用ガイド） of 作成と提供 | 安全性定期報告書提出時 | 販売開始時より実施予定 |
| 患者向け資材 of 作成と提供 | 安全性定期報告書提出時 | 販売開始時より実施予定 |