

市販直後調査

販売開始から 6 ヶ月間

様式 1

エヌフロンシア®筋注シリンジ 105mg の 「市販直後調査」ご協力のお願い

(調査期間：販売開始から 6 ヶ月間)

弊社エヌフロンシア®筋注シリンジ 105mg (以下、本剤) は、新医薬品で市販直後調査対象製品です。

本剤をご使用いただく場合には、慎重にご使用いただくとともに、本剤と関連が疑われる重篤な副作用等が発現した場合には、速やかに弊社までご連絡いただきますようお願い致します。

この先、調査期間終了までの間、書面にて繰り返し本調査へのご協力依頼のお知らせをさせていただきます。本調査へのご協力をお願い致します。

《本剤をご使用いただく際の注意》

- 本剤をご使用の際には電子添文及びインタビューフォーム等をお読みいただき、本剤投与後は十分な観察を行うなど、慎重なご使用をお願い致します。
- 学会等から提唱されているガイドライン等を参考とし、個々の症例ごとに本剤の適用を考慮してください。
- 類薬において、アナフィラキシーを含む重篤な過敏症反応がまれに報告されています。本剤投与後に臨床的に重大な過敏症反応又はアナフィラキシーの兆候や症状が認められた場合には、適切な処置を行ってください。
- 本剤のご使用により副作用等をご経験されました場合には、

弊社 MR 又は MSD カスタマーサポートセンター (0120-024-961)

<受付時間> 月～金 9:00～17:30 (祝日・当社休日を除く)

まで、ご連絡をお願い致します。

- なお、カスタマーサポートセンターへご連絡をいただきました場合には、弊社 MR がお伺いしますので詳細についての情報をご提供くださいますようお願い致します。

