

市販直後調査

2025年3月～2025年9月

小児

対象：小児

プレバイミス®錠 240mg／
顆粒分包 20mg／顆粒分包 120mg／
点滴静注 240mg の
「市販直後調査」ご協力のお願い
(調査期間：2025年3月～2025年9月)

プレバイミス®錠 240mg／顆粒分包 20mg／顆粒分包 120mg／点滴静注 240mg（以下、本剤）は、小児に対する用法及び用量の追加のための承認事項一部変更承認に伴い、市販直後調査の対象製品となりました。

本剤の小児への投与時は、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くださいますようお願いいたします。

今後、本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をさせていただきます。本調査へのご協力をお願いいたします。

- 本剤投与の際には「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、患者さんの状態を観察しながら、慎重なご使用をお願いいたします。
- 本剤の小児への投与は、「電子添文」を参照し体重に応じた投与をお願いいたします。
- 本剤とピモジド、エルゴタミン含有製剤、ジヒドロエルゴタミン、メチルエルゴメトリン、エルゴメトリンとの併用は禁忌です。
- 本剤を妊娠可能な女性に対して投与する場合、避妊の必要があることを十分にご説明くださいますようお願いいたします。また、本剤が胎児に悪影響を及ぼす可能性があるため、妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、本剤投与の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与するようお願いいたします。
- 本剤投与中に副作用等をご確認されました場合には、弊社MR又は下記までご連絡ください。

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）

なお、MSD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、後日、弊社MRが伺いますので、副作用等について詳細情報のご提供をお願いいたします。

製造販売元 MSD株式会社
東京都千代田区九段北一丁目13番12号北の丸スクエア

