

レカルブリオ®配合点滴静注用の 「市販直後調査」ご協力のお願い

（調査期間：2021年11月～2022年5月）

レカルブリオ®配合点滴静注用（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いたします。

今後、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いたします。

- 本剤投与の際には〔添付文書〕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、慎重にご使用ください。
- 本剤は、カルバペネム系抗菌薬の「イミペネム水和物・シラスタチンナトリウム」に、β-ラクタマーゼ阻害剤の「レレバクタム水和物」を配合したカルバペネム耐性菌感染症治療薬（適応菌種及び適応症は〔添付文書〕を参照）です。
- 本剤の耐性菌の発現を防ぐため、〔添付文書〕の「5. 効能又は効果に関連する注意」及び「8. 重要な基本的注意」の項を熟読の上、本剤の適正使用にご協力ください。
 - ・ Ambler クラスA 又はクラスC のβ-ラクタマーゼの関与が考えられる原因菌による感染症に投与してください。
 - ・ 髄膜炎患者での安全性及び有効性は検討されていません。
 - ・ 感染症の治療に十分な知識と経験を持つ医師又はその指導の下で使用してください。
 - ・ 原則として感受性を確認し、疾病の治療上必要な最小限の期間の投与にとどめてください。
- 本剤とバルプロ酸ナトリウムとの併用は禁忌です。
- 腎機能障害のある患者（CL_{CR}が90mL/min未満）に対しては〔添付文書〕の「7. 用法及び用量に関連する注意」を参考に本剤の用量を調節してください。
- 本剤の使用により副作用等をご経験された場合には、弊社MR 又は以下までご連絡をお願いいたします。

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

