## 調査ご担当医師 御侍史

レカルブリオ®配合点滴静注用 一般使用成績調査へのご協力のお願い

MSD 株式会社 製造販売後調査等管理責任者 前川 慎一郎

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、弊社製品レカルブリオ®配合点滴静注用(以下、本剤)は、2021 年 6 月に製造販売の承認を受けました。つきましては、新医療用医薬品は、法に定められた再審査申請のための製造販売後調査等を実施することになっております。

本調査は、製造販売後の使用実態下における本剤の安全性・有効性に関する情報の検出又は確認を行う目的で実施します。本調査の結果は、今後の本剤の適正使用のための情報として用いられ、各医療機関及び厚生労働省へ報告をいたします。

ご多忙中、誠に恐縮でございますが、本調査にご協力を賜りますよう、よろ しくお願い申し上げます。

謹白