

医療関係者の皆様

2020年1月
協和キリン株式会社

ルミセフ®皮下注 210mg シリンジに関するお願い

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。平素は弊社製品に格別のお引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

このたび、ルミセフ®皮下注 210mg シリンジ（以下、「本製品」）の注射針が曲がっている事象が医療機関より報告されました。本件は製造過程でシリンジにキャップをする際に生じた事象と推定しており、シリンジ製造元ではすでに対策を講じております。本事象の発生率は非常に低いものと想定しておりますが、本製品を投与される際は針の状態をご確認のうえ、ご使用いただきますようお願いいたします。

医療機関及び患者の皆様方には大変なご迷惑、ご心配をおかけすることになり、心よりお詫び申し上げます。なお、対策を実施した製品をお届けできる時期は、2020年3月中旬を予定しています。

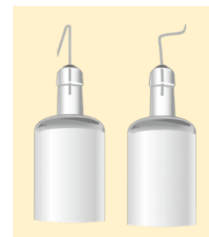
今後このような事態が再び発生することのないよう、品質管理体制の一層の強化に努める所存でございます。何卒ご理解を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

- ・ 本製品を投与する際は、針の状態をご確認ください。
- ・ 自己投与として患者様にご処方される際は患者様向け文書をご使用いただき、投与直前に必ず針の状態を確認いただくようご説明ください。
- ・ 針曲がりが認められた場合は使用せずに、弊社担当 MR または問い合わせ先へ連絡をお願いいたします。

【お問い合わせ先】

協和キリン株式会社 くすり相談窓口
電話番号：0120-850-150
受付時間：月曜日～金曜日 9:00～17:30
(土、日、祝日および弊社社休日を除く)



針曲がりのイメージ

2020年1月作成
KK-20-01-27929