

| | |
|---------|------|
| 広島県収受 | |
| 第 | 号 |
| -2.9.28 | |
| 処理期限 | 月 日 |
| 分類記号 | 保存年限 |

薬生薬審発 0925 第 8 号
令和 2 年 9 月 25 日

各 (都 道 府 県)
保健所設置市 衛生主管部 (局) 長 殿
特 別 区

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

ラブリズマブ (遺伝子組換え) 製剤の使用にあたっての留意事項について

ラブリズマブ (遺伝子組換え) 製剤 (販売名: ユルトミリス点滴静注 300mg。以下「本剤」という。) については、本日、「非典型溶血性尿毒症症候群」を効能・効果として承認しました。本剤の使用にあたっての留意事項について、別添写しのとおり、一般社団法人 日本血液学会 理事長、一般社団法人 日本血栓止血学会 理事長、一般社団法人 日本救急医学会 代表理事長、公益社団法人 日本小児科学会 会長及び一般社団法人 日本腎臓学会 理事長宛て通知しましたので、御了知いただくとともに、貴管下の医療機関への周知に対する周知をお願いします。

