

ファンガード®点滴用25mg・50mg・75mg

一般名：ミカファンギンナトリウム

小児適応追加における市販直後調査 結果のご報告

時下、ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、平成18年4月20日に小児追加適応を取得しましたファンガード®点滴用25mg・50mg・75mgにつきましては、小児への使用に対しまして市販直後調査を実施してまいりましたが、昨年10月末をもちまして終了いたしました。この間、多くの先生方および病医院関係者の方々のご協力を賜り、厚く御礼申し上げます。

このたび本市販直後調査の最終結果がまとまりましたのでここにお知らせ申し上げます。小児追加適応取得時から平成18年10月末までの市販直後調査期間中（平成18年4月20日から10月31日）に収集されました副作用は、3例6件で、「溶血」（非重篤）1例1件、「肝機能異常」（非重篤）1例1件、「低蛋白血症、低アルブミン血症、アンチトロンビンⅢ減少、汎血球減少症」（重篤）1例各1件でした。今後のファンガード®点滴用25mg・50mg・75mg使用の際の参考にして頂ければ幸甚に存じます。

小児を対象にいたしました市販直後調査は終了となりましたが、今後とも適正使用のために情報収集に努める所存でございますので、使用された患者様に有害事象が発現した際には、弊社MRにご教示賜りますよう引き続きご協力の程、何卒よろしくお願い申し上げます。

平成19年2月

アステラス製薬株式会社