

特例承認医薬品

## ラゲブリオ® カプセル 200mg の「市販直後調査」終了について

ラゲブリオ®カプセル 200mg（以下、本剤）の市販直後調査は、2022年6月23日をもちまして終了致しました。本剤の供給開始より市販直後調査へご協力いただき、誠にありがとうございました。

市販直後調査は終了致しましたが、引き続き本剤の適正使用にご協力いただけますようお願い申し上げます。

- 本剤の使用に関しては、[電子添文](#)等の関連情報を [MSD Connect](#) の製品ページ [ラゲブリオ®](#) に掲載しておりますので、最新の薬剤情報をご確認いただき特に注意深い使用をお願い致します。
- 本剤処方の際は、投与後に発現した有害事象について、担当の医師・薬剤師・看護師等の医療関係者の皆様に連絡するよう患者さんにご指導ください。
- 本剤の市販直後調査期間におけるご報告いただきました副作用収集状況は [MSD Connect](#) の製品ページ [ラゲブリオ®](#) の「[市販直後調査における副作用収集状況のご報告](#)」に掲載しています。
- 本剤の使用により有害事象等をご経験された場合には、弊社（または提携先企業）担当 MR 又は下記の MSD カスタマーサポートセンターへご連絡いただくか、上記のラゲブリオ®医療関係者様向けウェブサイト掲載の FAX フォームにご記載いただき FAX にて報告いただきますようお願い致します。

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（土日祝日・弊社休日を除く）

\*受付時間外は留守番電話で受付

なお、留守番電話へご連絡をいただきました場合、翌営業日に、弊社からお電話で、有害事象等についてお伺いさせていただきますので、詳細情報のご提供をお願いいたします。

