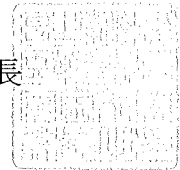


薬食安発 1127 第 2 号  
平成 24 年 11 月 27 日

社団法人全日本病院協会会長 殿

厚生労働省医薬食品局安全対策課長



米国産のウシ由来物を原材料として製造される医薬品等を使用  
する患者への情報提供について（依頼）（その 2 1）

標記については、平成 18 年 3 月 31 日付け薬食安発第 0331002 号厚生労働省医薬食品局安全対策課長通知「米国産のウシ由来物を原材料として製造される医薬品等を使用する患者への情報提供について（依頼）」等により、貴職に依頼しています。

今般、薬事・食品衛生審議会におけるリスクの判断を受け、新たに承認された別添の医療機器についても、患者向け説明文書を作成し、すべての納入医療機関に配付するよう、選任製造販売業者に指示しました。

については、関係医療機関にあつては、別添の医療機器についても、選任製造販売業者から配付される患者向け説明文書又はその他の適当な文書を用いて、患者に対し説明を行うよう、貴会会員に対し周知徹底のご協力をお願いします。

別添

種類	販売名（選任製造販売業者等）	主な用途
人工心臓弁 <sup>※1</sup>	マイトロフロー（外国製造承認取得者 ：ソーリン バイオメディカ カルデ イオ エスアールエル、選任製造販売 業者：日本ライフライン）	心臓弁膜症の 治療（心臓弁の 置換）

※1 米国産ウシ由来の原材料を使用