


平成 23 年 12 月 吉日

医師・薬剤師の先生方へ

バンコマイシン眼軟膏 1 % 使用成績調査新規登録終了のご案内

 **東亜薬品株式会社**

製造販売後調査等管理責任者 松田 周三

 瞳を見つめる確かなビジョン
日東メディック株式会社

製造販売後調査等実施責任者 山田 俊朗

謹啓 時下ますます御健勝のこととお喜び申し上げます。

平素は格別のお引き立てをいただき、厚く御礼申し上げます。

さて、弊社は平成 21 年 12 月 28 日より MRSA・MRSE 外眼部感染症に対する治療薬として、バンコマイシン眼軟膏 1 % を販売させていただき、600 症例を目標とした全例調査を実施してまいりました。

このたび、症例登録いただきました症例が 700 例を超え、目標症例数の確保が可能と考えられることから、新規の症例登録を終了させていただきます。

今後は、ご使用いただきました症例の調査票を回収させていただき、解析結果を独立行政法人医薬品医療機器総合機構へ報告するとともに、調査にご協力いただきました先生方に集計結果を案内させていただく予定でございます。

なお、使用成績調査実施期間中は、本剤の適正使用のために「日本眼科学会専門医」または「日本眼科学会専門医の指導の下によるご使用」に制限させていただき、バンコマイシン耐性 MRSA・MRSE 出現監視のため事前に「バンコマイシン眼軟膏 1 % 症例登録票」及び「MRSA 又は MRSE が検出された検査伝票」を VCM 眼軟膏症例登録センターへ送付していただきましたが、使用成績調査の新規症例の登録終了後も、耐性菌発現防止モニタリングのため施設の登録、使用医師の確認、患者登録、細菌検査伝票の確認を継続させていただきますので、新たに本剤をご使用になる場合には、弊社 MR に連絡いただくようお願い申し上げます。

弊社の MR が施設へ訪問させていただき、現在まで収集いたしました有効性・安全性に関する資料と新たな症例登録の手続き等について説明させていただきますので、ご協力をお願い申し上げます。

謹白