

平成 23 年 12 月吉日

学会員各位：

マイロターグ新規使用患者登録に関するお願い

日本血液学会と日本臨床腫瘍学会は、ゲムツズマブオゾガマイシン（遺伝子組み換え）[販売名：マイロターグ（ファイザー株式会社）] の適正使用推進のための患者登録事業を本年8月に開始し、マイロターグが投与されたすべての国内症例を把握するとともに、添付文書を遵守した本剤の適正使用の確認を行っています。マイロターグの日本国内での処方に関しては、厚生労働省から本学会に対して、「適正使用の推進を通じて安全確保を図るように」との指示があり、これに応じて、マイロターグ新規使用患者登録を行っているものです。

患者登録事業開始より約4ヶ月が経過しましたが、この度、あらためて会員の皆様に、マイロターグ新規使用患者登録事業へのご理解と、マイロターグ処方時の患者登録へのご協力をお願いいたします。新たにマイロターグを処方する際は、学会ホームページ（以下リンク参照）に掲載されている登録用紙を用いて、ファックスにて必ず症例登録を行っていただくようお願い申し上げます。（ファックス送付先は登録用紙に記載してあります。）

なお、マイロターグの製造元にあたる米国のベンベニューラボラトリーズ社の工場において製造している一部の薬剤の品質に問題があったとの報告がありますが、マイロターグの製造販売元であり、上記の工場に製造を委託しているファイザー株式会社からは、マイロターグの品質、供給には問題はないとの回答を得ています。詳細は厚生労働省のウェブサイトをご確認ください。

（厚生労働省ウェブサイト：<http://www.mhlw.go.jp/stf/houdou/2r9852000001wlr3.html>）

本事業の趣旨をご理解の上、引き続きマイロターグ新規患者登録事業へのご理解とご協力をお願い申し上げます。

《学会ホームページ》（症例登録用紙のダウンロードができます）

マイロターグ症例登録事業開始のお知らせ

<http://www.jshem.or.jp/shittukan/mylotarg.html> （日本血液学会）

<http://jsmo.umin.jp/oshirase/20110810.html> （日本臨床腫瘍学会）

社団法人 日本血液学会

理事長 金倉 譲

特定非営利活動法人 日本臨床腫瘍学会

理事長 田村 和夫