



多発性硬化症治療剤

イムセラ[®]カプセル0.5mgの調剤にあたって

患者さんが「イムセラ[®]カード」と「MS MY KARTE」(患者手帳)をお持ちかどうか、必ずご確認ください。

① 患者さんが「イムセラ[®]カード」または「MS MY KARTE」を提示しない場合*

※患者さんの持参忘れの場合は、処方医師に確認頂いても結構です。

② イムセラを処方した医療施設名と「イムセラ[®]カード」または「MS MY KARTE」に記載されている医療施設名が一致しない場合



調剤前に下記「イムセラ[®]管理センター」までお問い合わせください。

(イムセラ[®]は、「施設要件」を満たした医療施設でのみ処方できる薬剤です)

処方元医療施設の確認

田辺三菱製薬株式会社「イムセラ[®]管理センター」にご一報ください。処方せんが発行された医療施設が「施設要件」を満たした施設であるか否かを確認いたします。

0120-696-717
平日9～19時、土曜日9～18時

イムセラ[®]カード

イムセラの安全性情報はWebでご覧いただけます
<http://www.imu-navi.net>

MS MY KARTE (患者手帳)

Multiple Sclerosis
MY KARTE

【監修】東北大学大学院医学系研究科 多発性硬化症治療学寄附講座
教授 藤原 一男先生

イムセラを服用される患者さんへ

- 医療機関(病院、薬局など)を受診される際は、医師・薬剤師の先生に、本手帳を必ずお見せください。

患者さんから本手帳を提示された医師・薬剤師の先生方へ

- 患者さんは多発性硬化症治療薬イムセラ[®](フィンゴリド)を服用しています。
- イムセラ服用後、**重大な副作用**(徐脈性不整脈、感染症、黄斑浮腫、肝機能異常など)が発現するおそれがあります。確認され次第、1ページに記載の医師にご連絡ください。
- **妊婦または妊娠している可能性のある女性**の方は禁忌となりますので、そのような方がイムセラを服用している場合は、1ページに記載の医師にご連絡ください。
- イムセラ服用中は、生ワクチンを接種できません。
- イムセラは、クラスIIa、クラスIII抗不整脈剤と併用できません。
- イムセラを初めて服用する場合、または2週間を超える休業後に服用を再開する場合は、**服用後最低6時間のバイタルサインの観察**が必要です。1ページに記載の医師にご連絡ください。

このお薬は、田辺三菱製薬株式会社とノバルティス ファーマ株式会社から、それぞれ「イムセラ」、「シレニア」の名前で販売されています。



今回処方された患者さんが「初回投与」かどうか、必ずご確認ください

- イムセラは、初回投与時に「一過性の心拍数低下、房室伝導の遅延」が生じることがあるため、初回投与後少なくとも6時間はイムセラ[®]処方医療施設において、バイタルサイン(坐位脈拍数、血圧)等の観察を行う必要があります。
- なお、2週間を超える休薬後に投与を再開する場合も、初回投与時と同様に、イムセラ処方医療施設において、バイタルサイン等の観察を行う必要があります。



女性の方には「妊娠」の有無をご確認ください

- 妊娠または妊娠している可能性のある婦人は服薬できません。患者さんが妊娠していないこと、妊娠している可能性がないことをご確認ください。
- イムセラ[®]の投与期間中および最終投与後2ヵ月間は、胎児に及ぼすリスクを避けるためにも、適切な避妊を徹底するよう指導してください。



副作用の有無をご確認ください

- イムセラ投与中には、「感染症」、「黄斑浮腫」、「肝機能異常」等の副作用があらわれることがあります。患者さんに対して、これらの副作用があらわれていないか確認してください。

イムセラ[®]の初回投与時または2週間を超える休薬後の再投与時には、医療施設にて少なくとも6時間以上の観察を受けていただくようご指導ください。

製品に関するお問い合わせはこちらへ
田辺三菱製薬株式会社 くすり相談センター
☎ 0120-753-280
(9時～17時30分 土日・祝日・会社休業日を除く)



〈資料請求先〉
田辺三菱製薬株式会社
大阪市中央区北浜2-6-18