

2010年6月28日

各位

薬剤部／薬品情報室（DI室）

DI・BOX#0435

「抗D人免疫グロブリン」の適合試験の廃止及び 適合試験用試薬の添付削除について

血漿分画製剤『抗D人免疫グロブリン筋注用1000倍「ベネシス」』（ベネシス）は、妊娠初期の検診で、高い精度のRh式血液型の判定がすでに行われていることから、投与前の適合試験が廃止となりました。

これに伴い、本剤に添付の適合試験用試薬が削除されます。

なお、変更品は在庫がなくなり次第払い出します。

	変更品	従来品
オーダ名	抗D人免疫グロブリン筋注用 1000倍「ベネシス」	抗D人免疫グロブリン筋注用 1000倍「ベネシス」
成分名	抗D(Rho)抗体含有人免疫グロブリンG	
規格	抗D(Rho)抗体価1,000倍 2mL相当量	
外観写真		
オーダ	注射	

* 詳細・不明な点につきましては医薬品情報室（3194）までお問い合わせください。

* 「DI・BOX」は電子カルテ（EGMAIN）の掲示板およびイントラネットで参照・検索できます。