



効能・効果および用法・用量追加のご案内

謹 啓

時下、先生におかれましては益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社ならびに弊社製品につきまして格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、抗補体（C5）モノクローナル抗体製剤 ソリリス®点滴静注 300mg（一般名：エクリズマブ [遺伝子組換え]）につきまして、このたび、「全身型重症筋無力症（免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法による症状の管理が困難な場合に限る）」の効能・効果および用法・用量が追加承認されましたので、ご案内申し上げます。

弊社では本剤を適正にご使用いただくための情報提供を継続して参りますので、今後もより一層のご指導ご支援を賜りますよう、お願い申し上げます。

謹 白

2017 年 12 月

アレクシオンファーマ合同会社

■ 効能・効果（下線部追加）

発作性夜間ヘモグロビン尿症における溶血抑制
非典型溶血性尿毒症症候群における血栓性微小血管障害の抑制
全身型重症筋無力症（免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法による症状の管理が困難な場合に限る）

■ 用法・用量（一部抜粋、下線部追加）

全身型重症筋無力症（免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法による症状の管理が困難な場合に限る）

通常、成人には、エクリズマブ（遺伝子組換え）として、1 回 900mg から投与を開始する。初回投与後、週 1 回の間隔で初回投与を含め合計 4 回点滴静注し、その 1 週間後（初回投与から 4 週間後）から 1 回 1200mg を 2 週に 1 回の間隔で点滴静注する。

● 詳細は最新の添付文書をご参照くださいますようお願い申し上げます。