

乳房再建用のティッシュエキスパンダーとテクスチャードインプラントの 自主回収・販売停止につきまして

すでに報道されておりますように7月24日付でアラガン・ジャパン社から乳房再建用のティッシュエキスパンダーとテクスチャードインプラントの販売停止が発表されました。これはBIA-ALCL（ブレストインプラント関連未分化大細胞型リンパ腫）の発生により死亡例が認められことによる、米国FDAの使用中止喚起によるもので、本邦におきましても同社製品の自主回収および販売停止となりました。皆様に多大なご迷惑とご心配をおかけいたしますが、アラガン社と緊密に連絡を取り、対処してまいりますので、ご理解賜りますようよろしくお願い申し上げます。

アラガン社からの患者様向けQ&A

https://allergan-web-cdn-prod.azureedge.net/allerganjapan/allerganjapan/media/allergan-japan/news/190726_ナトレル患者様向け回答.pdf

当院におきましては、以下のとおり対応いたしますのでお知らせいたします。

1. 対象となる方

当院において当該製品を用いた乳房再建手術を受けられた方

2. 対象となる期間

2013年4月から現在に至るまで

3. 当院の対応

(1) 定期的に当院を受診されている方は、次回外来時にご相談ください。

（形成外科・再建外科・美容外科、乳腺科）

(2) 定期的に受診されていない方、ご心配のある方は、当外来にお問い合わせください。

【お問い合わせ先】

形成外科・再建外科・美容外科外来 または乳腺外科外来

※受診科にお問い合わせください。

日時：月曜日～金曜日 9:00～16:00、土曜日 9:00～14:00

電話：03 3822 2131（代表）