

**スロンノン<sup>®</sup>HI 注 10mg/2mL**  
**使用成績調査(全例調査)ご協力をお願い**

抗トロンビン剤「スロンノン<sup>®</sup>HI 注 10mg/2mL」につきましては、以下の効能・効果を取得しました。また、下記承認条件により、いずれの効能・効果においても、本剤使用例全症例を対象とした使用成績調査（全例調査）の実施が義務付けられました（ご参照：[添付文書](#)）。

**【効能・効果】**

2008年7月16日付

・ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)Ⅱ型における血栓症の発症抑制

2011年5月20日付

・ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)Ⅱ型患者における血液体外循環時の灌流血液の凝固防止

・ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)Ⅱ型(発症リスクのある場合を含む)における経皮的冠インターベンション

施行時の血液の凝固防止

**【承認条件】**

国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

登録期間中に全例調査の対象の効能・効果で「スロンノン<sup>®</sup>HI注10mg/2mL」をご使用された場合は、弊社医薬情報担当者までご連絡いただくか、もしくはこのページを印刷し、下記項目をご記入の上、下記FAX番号まで送信していただきますよう宜しくお願い申し上げます。後日、弊社担当者がお伺いし、全例調査についてご説明、ご依頼申し上げます。ご協力の程、宜しくお願い申し上げます。

ご施設名

---

ご芳名

---

ご住所

---

TEL

---

FAX送付先 第一三共株式会社 0120-150-620(フリーダイヤル)

**【登録期間】**

【HITⅡ型における血栓症の発症抑制】 2008年7月16日～2017年6月30日

【HITⅡ型における血液透析】 2011年5月20日～2017年1月31日

【HITⅡ型におけるPCI】 2011年5月20日～2017年6月30日