

2023年7月

医療関係者 各位

サノフィ株式会社

髄膜炎菌ワクチン メナクトラ[®]筋注 供給停止
ならびにメンクアッドファイ[®]筋注のご案内

謹啓

時下益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。平素は格別なるご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

2015年より「メナクトラ[®]筋注」（一般名：4価髄膜炎菌ワクチン（ジフテリアトキソイド結合体）、以下「メナクトラ[®]」）を発売してまいりましたが、この度、後継品である4価髄膜炎菌ワクチン「メンクアッドファイ[®]筋注」（一般名：4価髄膜炎菌ワクチン（破傷風トキソイド結合体）、以下「メンクアッドファイ[®]」）の上市に伴いメナクトラ[®]の供給を停止することにいたしました。メンクアッドファイ[®]は、メナクトラ[®]と同様の「効能または効果」「用法及び用量」を有しております。

メナクトラ[®]にご愛顧を賜り感謝申し上げます。今後は髄膜炎菌（血清群A、C、W及びY）による侵襲性髄膜炎菌感染症の予防に、メンクアッドファイ[®]をご使用いただけますよう、何卒ご了承賜りますよう謹んでお願い申し上げます。

謹白

記

供給停止品目

販売名 〔製造販売元〕	薬価基準収載 医薬品コード	包装単位	GS1コード (販売包装単位)	統一商品コード
メナクトラ [®] 筋注 〔サノフィ株式会社〕	6311401A1023	0.5mL×1バイアル	14987199330114	199330117

経過措置満了時期 2024年3月末〈予定〉

メンクアッドファイ[®]とメナクトラ[®]の概要

		メンクアッドファイ [®]	メナクトラ [®]
効能又は効果		髄膜炎菌（血清群A、C、W及びY）による侵襲性髄膜炎菌感染症の予防	
用法及び用量		1回、0.5mLを筋肉内接種する。	
有効成分	髄膜炎菌多糖体（血清群A）	10 μ g	4 μ g
	髄膜炎菌多糖体（血清群C）	10 μ g	4 μ g
	髄膜炎菌多糖体（血清群W）	10 μ g	4 μ g
	髄膜炎菌多糖体（血清群Y）	10 μ g	4 μ g
結合タンパク		破傷風トキソイド	ジフテリアトキソイド
有効期間		製造日から36箇月	製造日から2年
貯法		凍結を避け、2～8°Cで保存	
包装		バイアル	
保険給付上の注意		本剤はエクリズマブ（遺伝子組換え）、ラブリズマブ（遺伝子組換え）又はスチムリマブ（遺伝子組換え）投与患者に保険給付が限定される。	

メナクトラ[®]筋注 電子化された添付文書（第1版）、メンクアッドファイ[®]筋注 電子化された添付文書（第2版）より抜粋

髄膜炎菌の血清群分類の変更に基づき、本文書では血清群Wに表記を統一しています。なお、製品情報に関しましては、それぞれの添付文書の表記に基づき記載しています。

<本件に対するお問い合わせ先>

サノフィ株式会社 医薬情報提供センター

電話番号 0120-235-020

月～金 9:00～18:00（祝日・会社休日を除く）

以上