

学会員各位

日本美容外科学会 (JSAS)  
理事長 保志名 勝

2019年7月24日、FDAはブレスト・インプラント関連未分化細胞型リンパ腫 (BIA-ALCL) に関連する死亡例の報告に基づき、Allergan社に対し、市場からの自主回収を要請しました。

Allergan社は以下のBIOCELL テクスチャード・インプラントおよび組織拡張器 (ティッシュ・エクスパンダー) を世界市場から回収及び販売停止を決定しました。

- 1、ナトレル 410 ブレスト・インプラント  
医療機器承認番号：22500BZX00460000
- 2、ナトレル 133 ティッシュ・エクスパンダー  
医療機器承認番号：22400BZX00356000
- 3、ナトレル ブレスト・インプラント (テクスチャードタイプ)  
2018年3月販売終了  
医療機器承認番号：22400BZX00354000

したがって、上記商品を使用出来なくなります。

追加情報に関しましては、その都度お知らせ致します。

各先生方、患者様には大変なご迷惑をお掛け致しますが、何卒ご理解頂き宜しくお願い致します。