

2019年7月29日

アラガン社テクスチャードエキスパンダーおよびインプラントによる  
乳房再建手術を受けた患者様、検討中の患者様へ

社会医療法人博愛会 相良病院

このたび急遽アメリカ食品医薬品局（FDA）の指示により、アラガン社のテクスチャード  
エキスパンダーおよびインプラントが、全世界的に自主回収されることとなりました。

このため日本においても、同社の該当製品が今後使用できなくなります。

**【該当商品】**

1. ナトレル 410 ブレスト・インプラント
2. ナトレル 133 ティッシュ・エキスパンダー

上記発表を受け、当院は該当のテクスチャードエキスパンダーおよびインプラントの使用  
を中止いたします。

また、アメリカ食品医薬品局（FDA）およびその他の規制当局は、すでにインプラントを  
挿入した無症状の患者さんに、テクスチャード加工されたエキスパンダーまたはインプラ  
ントの抜去や交換を推奨していません。

当院ではインプラントを挿入した患者さんに対し、超音波検査等による継続的なフォロー  
アップを行っていますが、次のような症状がある場合は、ご連絡いただけますようお願い  
申し上げます。

**「インプラント周囲の腫れ、疼痛、乳房や腋窩のしこり、発赤、胸の硬化、左右非対称」**

ご心配をおかけいたしますが、何卒ご理解いただけますようお願い申し上げます。

相良病院 代表 TEL.099-224-1800 （平日 9：00～17：30）