

結核感染診断検査(QFT 検査)を受けられた方および医療機関の方へ

お詫びとお願い

下記期間に健康診断や結核感染の疑いで QFT 検査をお受けになられ、「陽性」と判定された方は検査結果が正確でない可能性があります。検査をお受けになられた医療機関で再検査の必要性などをご相談くださいますようお願い申し上げます。

「クオンティフェロン®TB ゴールド」(QFT)とは、結核感染の補助診断に用いられる検査で、医療従事者の定期健康診断や、結核の疑いがある方および結核患者と接触があった方々への結核感染診断の補助に使用されているものです。

このたび、この検査のための採血に用いられます専用採血管の一部に不具合が発生したため、該当する採血管(製造番号、使用された期間は下記を参照)を自主回収しております。

不具合が見つかりましたことから、該当する期間に QFT 検査を受け「陽性」と判定された方におかれましては、受診(検診含む)された医療機関で再検査の必要性などをご相談いただきますようお願い申し上げます(「陰性」と判定された方は再検査等の必要はございません)。

なお、当該ロットの採血管による検査が無効になったことに対する補償については、「無効になった QFT 検査の費用」または「再検査の検査費用」の何れか一方を弊社で補償させていただいております。この補償に関するお問合せ等につきましては、弊社下記までご連絡いただきますよう、お願い申し上げます。

検査を受けられた皆様には、多大なご心配、ご迷惑をおかけすることとなり、誠に申し訳ございません。深くお詫び申し上げます。

記

該当検査期間：平成25年2月21日～平成25年4月8日

該当採血管製造番号：T-028、TH-026、TH-027

※ 検査結果が「陰性」と判定された方は、再検査の必要はありません

本件に関するお問い合わせは下記までお願いいたします。

日本ビーシージー製造株式会社 0120-055-237 (フリーダイヤル)