

どんな人が治療対象ですか？

レケンビ®による治療の対象は「**アルツハイマー病による軽度認知障害**または**軽度の認知症**」に限定されています。初診時の診察および検査（通常、神経心理学的検査、認知症の重症度評価尺度、脳MRI、髄液検査またはアミロイドPET-CTなど）の結果、判定されます。

対象外と判定されることがあります。その際には、他の治療のご提案をさせていただきます。

受診を希望される方は、かかりつけ医へご相談の上、紹介状をご持参ください。

かかりつけがなくお薬の投与を希望される方、相談したいことがある方は、お問い合わせ先までご連絡ください。

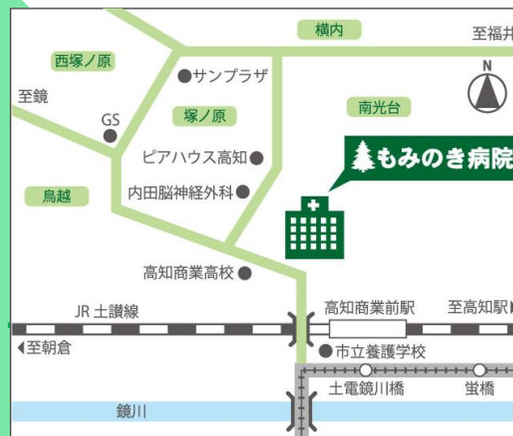
診療日（予約制）

		月	火	水	木	金
脳神経外科	午前	×	×	×	×	×
	午後	×	×	森木	×	森木
精神科	午前	×	×	×	×	×
	午後	×	×	内田	×	内田



◆ 当院へのアクセス

- ・JR高知駅商業前駅から徒歩 2 分
- ・高知ICより車で約15分
- ・伊野ICより車で約10分



当院は、レケンビ®の投与にあたり

- ・ 脳神経外科医
 - ・ 精神科医
 - ・ 認知症ケア認定看護師
 - ・ 薬剤師
 - ・ 臨床検査技師
 - ・ 診療放射線技師
 - ・ 社会福祉士
 - ・ 作業療法士など
- 多職種で構成されたチームで支援しています。

認知症 治療薬 レケンビ®に関する 診療のご案内

医療法人治久会
もみのき病院



【お問い合わせ先】

医療法人治久会 もみのき病院
〒780-0952高知県高知市塚ノ原6-1
地域連携室
電話番号（直通）：088-888-2227

レケンビ®ってどんな薬？

「レケンビ®」（一般名：レカネマブ）は、「アルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度の認知症の進行抑制」の効能・効果で製造販売承認を取得し、2023年12月20日にエーザイ株式会社から発売された新薬です。日本での販売はアメリカに次いで2か国目になります。アルツハイマー病の進行を抑制し、認知機能と日常生活機能の低下を遅らせることを実証し、承認されました。世界で初めて、かつ唯一の治療になります。

治療のスケジュール

初回受診

- ・ 脳神経外科、精神科の両方の医師の診察
- ・ MRI 検査
- ・ MMSE（精神状態短時間検査）、CDR（臨床的認知症尺度）の検査
- ・ 髄液検査 または アミロイドPET-CT

1週間後 外来受診

- ・ 検査結果、治療適応について説明と同意
- ・ 「治療不適応」となった場合は、他の治療の提案や外来で定期的なフォローをしていきます

7～10日後 初回投与

- ・ 初回投与は副反応の観察の為1泊2日の入院となります

どんな副反応がありますか

- ◆ 点滴に伴う反応
点滴で薬剤を投与した後起こる反応で、**頭痛、悪寒、発熱、吐き気、嘔吐**などの症状が現れることがあります。
- ◆ アミロイド関連画像異常（ARIA）
脳のむくみ、脳の出血、出血した血液がかたまり付着することが報告されています。アミロイド関連画像異常（ARIA）が見つかった場合は、追加のMRI検査を行い、重症度によってはレケンビの治療を中断することがあります。

医療費について

- ◆ 自立支援医療について
自立支援医療は、通院を続ける必要がある方の通院医療費の自己負担を軽減するための公費負担医療制度で、アルツハイマー型認知症、血管性認知症も対象となります。
- ◆ 高額医療制度について
病院や薬局で支払ったひと月の自己負担額が上限額を超えた場合、その超過分を払い戻して医療費の負担を軽減する制度です。対象となる方は、保険者に申請が必要です。当院ではオンライン資格確認でも可能です。詳細は、担当者よりご説明いたします。

投与は、**1時間かけて点滴**を行います。

2回目以降は、2週間ごとに通院していただき、投与します。

また治療開始後、**5回目、7回目、14回目の投与前にはMRI検査を実施**します。

また必要に応じて、医師が薬の効果や病気の進み具合などを確認し治療の継続または中止を判断します。