

取扱い上の注意改訂のお知らせ

抗悪性腫瘍剤

オキサリプラチン点滴静注液50mg「DSEP」 オキサリプラチン点滴静注液100mg「DSEP」 オキサリプラチン点滴静注液200mg「DSEP」

オキサリプラチン注

毒薬、処方箋医薬品：注意—医師等の処方箋により使用すること

2016年8月

製造販売元 第一三共エスファ株式会社
販売提携 第一三共株式会社

このたび、標記製品の「取扱い上の注意」の一部を改訂いたしましたので、ご連絡申し上げます。
つきましては、今後のご使用に際しご参照いただくとともに、副作用等の治療上好ましくない有害事象をご経験の際には、弊社MRに速やかにご連絡くださいますようお願い申し上げます。

1. 改訂の概要

【取扱い上の注意】《自主改訂》

オキサリプラチン点滴静注液200mg「DSEP」の有効期間が3年に延長されたため、「安定性試験」の期間を2年から3年に変更しました。

2. 改訂内容〔() 自主改訂、() 削除〕

改訂後	改訂前
<p>【取扱い上の注意】</p> <p>2. 安定性試験 最終包装製品を用いた長期保存試験（25℃、相対湿度60%、3年）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、オキサリプラチン点滴静注液50mg「DSEP」、オキサリプラチン点滴静注液100mg「DSEP」及びオキサリプラチン点滴静注液200mg「DSEP」は室温保存において3年間安定であることが確認された。</p>	<p>【取扱い上の注意】</p> <p>2. 安定性試験 最終包装製品を用いた長期保存試験（25℃、相対湿度60%、3年）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、オキサリプラチン点滴静注液50mg「DSEP」及びオキサリプラチン点滴静注液100mg「DSEP」は室温保存において3年間安定であることが確認された。 また、最終包装製品を用いた長期保存試験（25℃、相対湿度60%、2年）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、オキサリプラチン点滴静注液200mg「DSEP」は室温保存において2年間安定であることが確認された。</p>

流通在庫の関係から、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでに若干の日数が必要ですので、ご使用に際しましては、ここにご案内申し上げました改訂内容をご参照いただきますようお願い申し上げます。

☆最新の添付文書情報は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」(<http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>) もしくは弊社ホームページ (<http://www.daiichisankyo-ep.co.jp/>) に掲載しておりますので、併せてご参照いただきますようお願い申し上げます。

なお、PMDA による医薬品医療機器情報配信サービス「PMDA メディナビ」にご登録頂きますと、医薬品の重要な安全性情報がタイムリーにメール配信されます。


(<http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/medi-navi/0007.html>)



【資料請求先】

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室
〒103-8426 東京都中央区日本橋本町3-5-1
Tel: 0120-100-601

製造販売元
第一三共エスファ株式会社
東京都中央区日本橋本町3-5-1

販売提携
 **第一三共株式会社**
Daiichi-Sankyo 東京都中央区日本橋本町3-5-1