製品情報比較表（案）

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | 後　　発　　品 | | 先　　発　　品 |
| 会　　社　　名 | 第一三共エスファ株式会社 | |  |
| 製　　品　　名 | オキサリプラチン点滴静注液200mg「DSEP」 | | エルプラット点滴静注液200mg |
| 薬価  （2025年4月1日時点） | 17,269円 | | 34,182円 |
| 規　　　　　格 | 1バイアル（40mL）中にオキサリプラチン（日局）200mgを含有 | | |
| 添加剤 | リン酸 | | なし |
| 薬効分類名 | 抗悪性腫瘍剤 | | |
| 効能又は効果 | 〇治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌  〇結腸癌における術後補助療法  〇治癒切除不能な膵癌  〇胃癌  〇小腸癌 | | |
| 用法及び用量 | 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌、結腸癌における術後補助療法及び胃癌にはA法又はB法を、治癒切除不能な膵癌及び小腸癌にはA法を使用する。なお、患者の状態により適宜減量する。 | | |
| A法： | 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはオキサリプラチンとして85mg/m2（体表面積）を1日1回静脈内に2時間で点滴投与し、少なくとも13日間休薬する。これを1サイクルとして投与を繰り返す。 | |
| B法： | 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはオキサリプラチンとして130mg/m2（体表面積）を1日1回静脈内に2時間で点滴投与し、少なくとも20日間休薬する。これを１サイクルとして投与を繰り返す。 | |
| 製品の性状 | 無色澄明の液  pH：4.0～4.4  浸透圧比（生理食塩液対比）：0.02～0.06 | | 無色澄明の液  pH：4.0～7.0  浸透圧比：約0.04（生理食塩液に対する比） |
| 先発品との  同等性 | 溶出試験：注射用製剤であることから、該当しない。  血中濃度（ヒト）：本剤は「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に記載されている「使用時に水溶液である静脈注射用製剤」であることから、同等性試験が免除されている。 | | |
| 備考 |  | | |
| 担当者、連絡先 |  | | |

2025年4月