

—適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。—

「使用上の注意」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「ニプロ」 オキサリプラチン点滴静注液100mg「ニプロ」 オキサリプラチン点滴静注液200mg「ニプロ」

2020年1月

ニプロ株式会社

このたび、標記製品の「使用上の注意」を自主改訂により下記のとおり改訂致しましたのでお知らせ申し上げます。

本剤のご使用に際しましては、添付文書の各項を十分ご覧くださいますようお願い申し上げます。

<改訂のポイント>

その他の注意：他の抗悪性腫瘍剤との併用に関する注意事項を追記

記

改訂後(下線：追加記載)	改訂前
10. その他の注意 1) 現行のとおり 2) <u>本剤と他の抗悪性腫瘍剤との併用により、骨髄異形成症候群、急性骨髄性白血病、神経内分泌癌等の二次性悪性腫瘍が発生したとの報告がある。</u> 3) ~ 4) 現行2) ~ 3) のとおり	10. その他の注意 1) ~ 3) 略

【改訂の理由】

○「その他の注意」の項

企業報告に基づき、本剤と他の抗悪性腫瘍剤との併用に関する注意事項を追記致しました。

以上

今後とも当社製品のご使用にあたって副作用等の有害事象をご経験の際には、当社MRまで、できるだけ速やかにご連絡くださいますようお願い申し上げます。

◎DSU(医薬品安全対策情報) No.286掲載(令和2年2月発行予定)

◎流通の関係上、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでに日数を要することもございますので、何卒ご了承くださいませようお願い申し上げます。

◎改訂後の添付文書情報は当社ホームページ(<http://www.nipro.co.jp/>)に掲載しています。また医薬品医療機器総合機構ホームページ(<http://www.pmda.go.jp/>)にも掲載されます。