

—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

タキソイド系抗悪性腫瘍剤
ドセタキセル注射液

ドセタキセル点滴静注20mg/1mL「ニプロ」 ドセタキセル点滴静注80mg/4mL「ニプロ」

2026年6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、電子添文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>

用法・用量に関連する注意：「胃癌」に関する注意事項を追記

記

改訂後(_____ 下線：追加記載)	改訂前
7. 用法・用量に関連する注意 <効能共通> 7.1 ～ 7.2 現行のとおり <胃癌> 7.3 胃癌における術前・術後補助療法としてデュルバルマブ(遺伝子組換え)、フルオロウラシル、レボホリナート及びオキサリプラチンと併用する際の用法・用量は、デュルバルマブ(遺伝子組換え)の電子添文を参照すること。	7. 用法・用量に関連する注意 7.1 ～ 7.2 略

【改訂の理由】

○「用法・用量に関連する注意」の項

併用薬剤(抗悪性腫瘍剤)の適応追加に伴い、「胃癌」に関する注意事項を追記致しました。

参考：令和6年5月31日付医薬薬審発0531第1号・医薬機審発0531第3号・医薬安発0531第1号「他の医薬品を併用する医薬品、医療機器及び再生医療等製品の承認申請等の取扱いについて」

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.347掲載予定 (令和8年8月発行予定)

◎最新の電子添文は医薬品医療機器総合機構の「医療用医薬品情報検索ページ」(<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>)に掲載しています。また当社医療関係者向けホームページ(<https://med.nipro.co.jp/pharmaceuticals>)にも掲載しています。

また、専用アプリ「添文ナビ」で下記GS1バーコードを読み取ることで、最新の電子添文等をご参照いただけます。

ドセタキセル点滴静注 20mg/1mL、80mg/4mL「ニプロ」

