

オニバイド®点滴静注43mgの 製造販売承認取得のお知らせ

謹啓

時下、益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、このたび、「オニバイド®点滴静注43mg(一般名：イリノテカン塩酸塩水和物)」の製造販売承認を取得いたしましたので、ご案内申し上げます。

本剤は、イリノテカン塩酸塩水和物 リポソーム製剤であり、「がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な膵癌」を効能・効果として承認されました。膵癌患者さんの治療において、本剤を新たな選択肢としてお役立ていただければ幸いです。

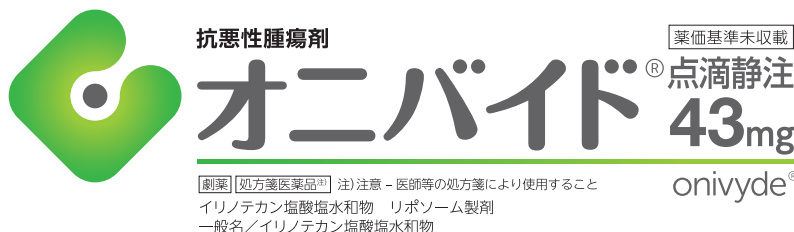
なお、発売時期に関しましては薬価基準収載後に改めてご案内いたします。

本剤を適正にご使用いただくための情報提供に努めて参りますので、今後もより一層のご指導ご支援を賜りますよう、お願い申し上げます。

謹白

令和2年3月吉日

日本セルヴィエ株式会社、株式会社ヤクルト本社



■効能・効果

がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な膵癌

■用法・用量

フルオロウラシル及びレボホリナートとの併用において、通常、成人にはイリノテカンとして1回70mg/m²(体表面積)を90分かけて2週間間隔で点滴静注する。なお、患者の状態により適宜減量する。

詳細につきましては、添付文書をご参照ください

製造販売元(文献請求先及び問い合わせ先)

日本セルヴィエ株式会社

〒113-0033 東京都文京区本郷1-28-34 本郷MKビル
TEL 0120-841-002 FAX 03-5842-7116

販売提携

株式会社ヤクルト本社

〒105-8660 東京都港区海岸1-10-30