

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。

## 製剤処方（添加物）変更及び 使用上の注意改訂のお知らせ

2022年5月  
東和薬品株式会社

グリコペプチド系抗生物質製剤

日本薬局方  
注射用バンコマイシン塩酸塩  
**バンコマイシン**点滴静注用**0.5g**「トーフ」

このたび、標記製品につきまして、2022年5月25日付で製剤処方（添加物）変更が承認されました。これに伴い「組成・性状」を変更し、「使用上の注意」を改訂いたしましたので、お知らせ申し上げます。

製剤処方変更後の製品では「調製方法」が以下のとおり変更となります。変更前の製品をご使用の際には、従来の方法で調製いただくようお願い申し上げます。

改訂内容（\_\_\_\_\_：追記、\_\_\_\_\_：削除）

改訂後	改訂前				
<b>【組成・性状】</b> <table border="1"><tr><td>添加物</td><td>マクロゴール400 ……………100mg D-マンニトール……………100mg</td></tr></table>	添加物	マクロゴール400 ……………100mg D-マンニトール……………100mg	<b>【組成・性状】</b> <table border="1"><tr><td>添加物</td><td>—</td></tr></table>	添加物	—
添加物	マクロゴール400 ……………100mg D-マンニトール……………100mg				
添加物	—				
<b>9. 適用上の注意</b> 1) 調製方法： (1) 本剤0.5g(力価)バイアルに日局注射用水、日局生理食塩液又は日局5%ブドウ糖注射液10mLを加えて溶解し、更に0.5g(力価)に対し100mL以上の補液で希釈し、60分以上かけて点滴静注すること。 (2) 調製後は速やかに使用すること。	<b>9. 適用上の注意</b> 1) 調製方法： (1) 本剤0.5g(力価)バイアルに注射用水10mLを加えて溶解し、更に0.5g(力価)に対し100mL以上の割合で日局生理食塩液又は日局5%ブドウ糖注射液等の輸液に加えて希釈し、60分以上かけて点滴静注すること。 (2) 調製後は速やかに使用すること。なお、やむを得ず保存を必要とする場合でも、室温、冷蔵庫保存共に24時間以内に使用すること。				
<b>〈製剤写真〉</b>    イメージ	<b>〈製剤写真〉</b>    イメージ				
ロット番号(使用期限)： D0115 (2024/12) ～	ロット番号(使用期限)： ～ D0114 (2024/3)				

---

今回の使用上の注意の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会の医薬品安全対策情報（DSU）No.309（2022年7月）に掲載の予定です。

最新の電子添文は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構のホームページ（<https://www.pmda.go.jp>）及び弊社「東和薬品医療関係者向けサイト」（<https://med.towayakuhin.co.jp/medical/product/>）に掲載いたします。

---

製造販売元

**東和薬品株式会社**

大阪府門真市新橋町2番11号

【製品情報お問い合わせ先】

学術部DIセンター

 0120-108-932