

— 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。 —

使用上の注意改訂のお知らせ

2024 年 6 月

タキソイド系抗悪性腫瘍剤
日本薬局方 注射用ドセタキセル
タキソテール[®]点滴静注用80mg
タキソテール[®]点滴静注用20mg

タキソイド系抗悪性腫瘍剤
日本薬局方 ドセタキセル注射液
ワンタキソテール[®]点滴静注20mg/1mL
ワンタキソテール[®]点滴静注80mg/4mL

サノフィ株式会社

〒163-1488 東京都新宿区西新宿三丁目20番2号

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、弊社製品につきまして格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、標記製品の「使用上の注意」を改訂致しましたのでお知らせ致します。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

謹白

I. 改訂内容

改 訂 後	改 訂 前（下記____線部削除）
5. 効能又は効果に関連する注意 〈前立腺癌〉 遠隔転移を有する又は去勢抵抗性の患者に投与すること。	5. 効能又は効果に関連する注意 <u>〈子宮体癌〉</u> 5.1 本剤の術後補助化学療法における有効性及び安全性は <u>確立されていない。</u> 〈前立腺癌〉 5.2 遠隔転移を有する又は去勢抵抗性の患者に投与すること。

II. 改訂理由

自主改訂

5. 効能又は効果に関連する注意の項

パラプラチン注射液（一般名：カルボプラチン）〔クリニジェン株式会社〕の子宮体癌の効能追加に伴い、併用薬として使用される本剤の効能又は効果に関連する注意の項について上記のとおり改訂致しました。

医薬品の外箱や本文書に記載された GS1 バーコードを専用アプリ「添文ナビ」で読み取るにより PMDA ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/>)に掲載された電子化された添付文書や関連文書をご覧いただけます。

また、弊社ホームページ医療関係者様向けサイト (<https://e-mr.sanofi.co.jp/>) でご覧いただくことができます。

添付文書を紙媒体でご入用の場合には、当社医薬情報担当者又は下記問い合わせ先までご連絡くださいますようお願い申し上げます。

【紙媒体の添付文書請求先】
 サノフィ株式会社 カスタマー・サポート・センター(フリーダイヤル 0120-852-297)
 [受付時間]月～金 8:45 ～ 18:00(祝日・会社休日を除く)

電子化された添付文書を開覧する
 → 専用アプリ「添文ナビ」を利用する



タキソテル点静注用 20mg (01)14987199161046
 ワンタキソテル点静注 20mg/1mL (01)14987199161053

GS1バーコードは用量ごとに異なりますが、上記のGS1バーコードから全製剤共通の添付文書を参照できます。