

## 「使用上の注意」改訂のお知らせ

### 抗悪性腫瘍剤

毒薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

日本薬局方 カルボプラチン注射液

カルボプラチン注射液 50mg 「日医工」

カルボプラチン注射液 150mg 「日医工」

カルボプラチン注射液 450mg 「日医工」

製造販売元 日 医 工 株 式 会 社  
富 山 市 総 曲 輪 1 丁 目 6 番 21

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

この度、上記製品において、「使用上の注意」の一部を改訂（下線部）しましたので、お知らせ申し上げます。今後の弊社製品のご使用に際しましては、下記内容をご高覧くださいますようお願い申し上げます。

### ＜改訂内容＞（          ：自主改訂）

| 改訂後                                                                                                                                          | 改訂前 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| <b>5. 効能又は効果に関連する注意</b><br><b>〈切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫〉</b><br>ベムプロリズマブ（遺伝子組換え）及びペメトレキセド<br>ナトリウムと併用する際の用法及び用量は、ベムプロリ<br>ズマブ（遺伝子組換え）の電子添文を参照すること。 | ←新設 |

### ＜改訂理由＞

- ・キイトルーダ<sup>®</sup>（一般名：ベムプロリズマブ）において、「切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫」における化学療法との併用を含む適応（以下、本適応）が2025年5月に承認されました。本適応における併用薬は、ペメトレキセドとプラチナ製剤（シスプラチンまたはカルボプラチン）です。
- ・本剤に本適応はございませんが、「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」（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：令和 6 年 5 月 31 日）に基づき、**5. 効能又は効果に関連する注意**を新設し、本剤を本適応に使用する際の注意事項を記載しました。

### ＜GS1 バーコード＞

最新の注意事項等情報につきましては、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ<sup>®</sup>」で下記 GS1 バーコードを読み取ることで、スマートフォンやタブレット端末でご覧いただけます。

なお、「添文ナビ<sup>®</sup>」アプリにつきましては、ご使用になれる端末に合わせて「App Store」または「Google Play」よりダウンロードしてください。

カルボプラチン注射液「日医工」



(01)14987376505519

今回の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行の「DRUG SAFETY UPDATE (DSU) 医薬品安全対策情報 No.337」(2025 年 7 月発行)に掲載の予定です。  
また、改訂後の電子化された添付文書は医薬品医療機器総合機構ホームページ (<https://www.pmda.go.jp/>)  
ならびに弊社ホームページ「医療関係者の皆さまへ」(<https://www.nichiiko.co.jp/medicine/>)に掲載されます。