

—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—

「使用上の注意」改訂のお知らせ

2020年10月

抗HER2^{注1)} ヒト化モノクローナル抗体 抗悪性腫瘍剤
トラスツズマブ[®] BS点滴静注用60mg [CTH]
トラスツズマブ[®] BS点滴静注用150mg [CTH]
Trastuzumab BS for I.V. Infusion 60mg・150mg [CTH]
トラスツズマブ(遺伝子組換え)[トラスツズマブ後続1]製剤

生物由来製品、処方箋医薬品（注意 - 医師等の処方箋により使用すること）

注1) HER2 : Human Epidermal Growth Factor Receptor Type 2（ヒト上皮増殖因子受容体2型、別称：c-erbB-2）

セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社

この度、標記製品の「使用上の注意」を改訂いたしましたので、ご案内申し上げます。

今後のご使用に際しましては、改訂内容にご留意くださいますようお願い申し上げます。

【改訂内容】

改訂後（ <u>下線部</u> ：改訂箇所）	改訂前
2. 重要な基本的注意 (6) 本剤の使用にあたっては、本剤と一般名が類似しているトラスツズマブ エムタンシン <u>及びトラスツズマブ デルクステカン</u> との取り違えに注意すること（【用法・用量】の項参照）。	2. 重要な基本的注意 (6) 本剤の使用にあたっては、本剤と一般名が類似しているトラスツズマブ エムタンシンとの取り違えに注意すること（【用法・用量】の項参照）。

【改訂理由】（自主改訂）

本剤は、トラスツズマブ デルクステカンと一般名が類似しており、取り違えの可能性が否定できないため、「重要な基本的注意」に「トラスツズマブ デルクステカン」との取り違えに関する注意を追記しました。

- 改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行「医薬品安全対策情報（DSU）（No. 293 2020年10月発行予定）」に掲載されます。
- 最新の添付文書情報は、以下に掲載されておりますので、ご参照ください。
PMDA ホームページ「<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>」
セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン 医療関係者向け情報サイト「<https://www.celltrionhealthcare.jp/ja-jp>」

＜お問い合わせは、弊社 MR 又はコールセンターにお願いします＞

コールセンター：0120-833-889（受付時間）9：00～17：30（土・日、祝日及び弊社休日を除く）

選任外国製造医薬品等製造販売業者：セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社

外国製造医薬品等特例承認取得者：Celltrion Inc.（韓国）