

代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤

ペムトレキセド点滴静注液 100mg「SUN」

ペムトレキセド点滴静注液 500mg「SUN」

製造販売承認取得についてのお知らせ

謹啓 時下益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品に、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、ペムトレキセド点滴静注液100mg「SUN」、ペムトレキセド点滴静注液500mg「SUN」につきまして、2021年8月16日に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。

ペムトレキセド点滴静注液は使用時に溶解作業を不要とした注射剤でございます。また、製剤の安定性を保持するため、バイアルと共に脱酸素剤とインジケーター（酸素検知剤：ピンクの錠剤）を袋に入れ、窒素置換し、封をしております。

今後とも一層のご高配を賜りますようお願い申し上げます。

謹白



問い合わせ先

サンファーマ株式会社くすり相談センター

0120-22-6880

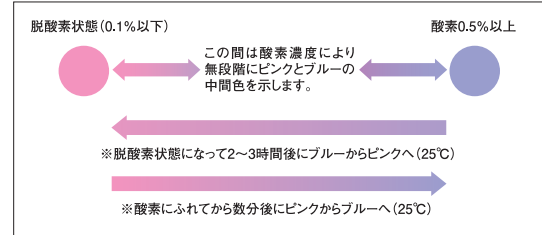
受付時間:9:00~17:30 (土日・祝日及び当社休日を除く)



●ご使用時の注意事項(個包装内封入文書)

ペムトレキシド 点滴静注液 100mg, 500mg[SUN] ご使用時の注意事項

インジケーター(酸素検知剤)は、包装容器内が脱酸素状態かどうかを下記の色調で確認できます。



※ 酸素濃度及び変色に要する時間は目安であり、保証値ではありません。変色時間は低温下では遅くなります。

希釈方法の注意事項

本剤は、溶解された注射液剤です。希釈方法に、ご注意ください。

取扱い上の注意

- (1) 製品の安定性を保持するため脱酸素剤を封入しているため、バイアルを包んでいる外袋は使用直前まで開封しないで下さい。また、開封後は速やかに使用して下さい。
- (2) 開封前に、インジケーター(酸素検知剤)のピンク色の錠剤が青紫～青色に変色しているときは使用しないで下さい。
- (3) インジケーター(酸素検知剤)を正常に動かせるため直射日光にさらさないで下さい。



PEM011HH18
2021年6月作成

製品名	ペムトレキシド点滴静注液100mg[SUN] ペムトレキシド点滴静注液500mg[SUN]
一般名	ペムトレキシドナトリウム水和物
承認日	2021年8月16日
効能又は効果	悪性胸膜中皮腫、切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
原薬国	インド
製造国	インド
販売会社	サンファーマ株式会社
発売時期	発売日等は改めてご案内申し上げます。