



2024 年 11 月 27 日

報道関係者各位

東和薬品株式会社

ペメトレキセド点滴静注液 800mg「トーワ」の 「効能又は効果」「用法及び用量」追加承認取得のお知らせ

東和薬品株式会社（本社：大阪府門真市、代表取締役社長：吉田逸郎）は、ペメトレキセド点滴静注液 800mg「トーワ」（製造販売元：富士フイルム富山化学株式会社、発売予定：東和薬品株式会社）の「効能又は効果」「用法及び用量」の追加が、本日 11 月 27 日付で承認されたことをお知らせいたします。

《追加内容》

ペメトレキセド点滴静注液 800mg「トーワ」

効能又は効果 (下線部追記)	○悪性胸膜中皮腫 ○切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ○扁平上皮癌を除く非小細胞肺癌における術前補助療法
用法及び用量 (下線部追記)	〈悪性胸膜中皮腫〉 シスプラチンとの併用において、通常、成人にはペメトレキセドとして、1 日 1 回 500mg/m²（体表面積）を 10 分間かけて点滴静注し、少なくとも 20 日間休薬する。これを 1 コースとし、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。 〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉 通常、成人にはペメトレキセドとして、1 日 1 回 500mg/m²（体表面積）を 10 分間かけて点滴静注し、少なくとも 20 日間休薬する。これを 1 コースとし、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。 〈扁平上皮癌を除く非小細胞肺癌における術前補助療法〉 <u>ニボルマブ（遺伝子組換え）及び白金系抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはペメトレキセドとして、1 日 1 回 500mg/m²（体表面積）を 10 分間かけて点滴静注し、少なくとも 20 日間休薬する。これを 1 コースとし、3 コースまで投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。</u>

以上

<お問い合わせ先>

東和薬品株式会社 広報・IR部

〒571-8580 大阪府門真市新橋町2番11号

TEL: 06-6900-9102

E-mail: kouhou@towayakuhin.co.jp