

2025年1月22日

報道関係者各位

東和薬品株式会社

## ペムトレキセド点滴静注液 100mg/500mg/800mg「トーワ」の 「用法及び用量」の一部変更承認に関するお知らせ

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、ペムトレキセド点滴静注液 100mg/500mg/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：東和薬品株式会社）の「用法及び用量」の一部変更が、本日1月22日付で承認されたことをお知らせいたします。

これにより、先発医薬品（アリムタ注射用 100mg/500mg）との適応不一致が解消されます。

◀「用法及び用量」の改訂内容（\_\_\_\_\_：追記、\_\_\_\_\_：削除）▶

ペムトレキセド点滴静注液 100mg/500mg/800mg「トーワ」

改訂後	改訂前
<b>6. 用法及び用量</b> <b>〈悪性胸膜中皮腫〉</b> （略） <b>〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉</b> （略） <b>〈扁平上皮癌を除く非小細胞肺癌における術前補助療法〉</b> 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはペムトレキセドとして、1日1回 500mg/m <sup>2</sup> （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、 <u>最大4コース</u> 投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。	<b>6. 用法及び用量</b> <b>〈悪性胸膜中皮腫〉</b> （略） <b>〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉</b> （略） <b>〈扁平上皮癌を除く非小細胞肺癌における術前補助療法〉</b> <u>ニボルマブ（遺伝子組換え）及び白金系抗悪性腫瘍剤</u> との併用において、通常、成人にはペムトレキセドとして、1日1回 500mg/m <sup>2</sup> （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、 <u>3コースまで</u> 投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

以上

本プレスリリースは、当社情報をステークホルダーの皆様へ公平かつ適切なタイミングでお知らせするために行っております。企業情報の開示を目的とするものであり、医薬品の宣伝や広告を目的とするものではありません。

<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](mailto:kouhou@towayakuhin.co.jp)