



2025 年 12 月 17 日

報道関係者各位

東和薬品株式会社

ボルテゾミブ注射用 2mg/3mg「トーフ」の 「効能又は効果」、「用法及び用量」の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、ボルテゾミブ注射用 2mg/3mg「トーフ」の「効能又は効果」、「用法及び用量」の追加が、本日 12 月 17 日付で承認されましたので、お知らせいたします。

《追加内容》

ボルテゾミブ注射用 2mg/3mg「トーフ」

効能又は効果 (下線部追記)	4. 効能又は効果 ○多発性骨髄腫 ○マントル細胞リンパ腫 ○原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫
用法及び用量 (下線部追記)	6. 用法及び用量 〈多発性骨髄腫〉 (略) 〈マントル細胞リンパ腫〉 <u>他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人に 1 日 1 回、ボルテゾミブとして 1.3mg/m²（体表面積）を 1、4、8、11 日目に静脈内投与した後、10 日間休薬（12～21 日目）する。この 3 週間を 1 サイクルとし、6 サイクルまで（6 サイクル目に初めて奏効が認められた場合は 8 サイクルまで）投与を繰り返す。本剤は最低 72 時間空けて投与すること。なお、静脈内投与が困難な場合には、皮下投与することもできる。</u> 〈原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫〉 (略)

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