

2022 年 7 月 27 日

報道関係者各位

東和薬品株式会社

グラニセトン静注液 1mg/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、グラニセトン静注液 1mg/3mg「トーフ」の「効能又は効果」「用法及び用量」の追加が、本日 7 月 27 日付で承認されましたので、お知らせいたします。

これにより、先発医薬品（カイトリル注 1mg/3mg）との適応不一致が解消されます。

《追加内容》

グラニセトン静注液 1mg/3mg「トーフ」

効能又は効果 (下線部追記)	○抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与及び放射線照射に伴う消化器症状（悪心、嘔吐） ○<u>術後の消化器症状（悪心、嘔吐）</u>
用法及び用量 (下線部追記)	〈抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、嘔吐)〉 成人：通常、成人にはグラニセトンとして 40μg/kg を 1 日 1 回静注又は点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、症状が改善されない場合には、40μg/kg を 1 回追加投与できる。 小児：通常、小児にはグラニセトンとして 40μg/kg を 1 日 1 回点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、症状が改善されない場合には、40μg/kg を 1 回追加投与できる。 〈放射線照射に伴う消化器症状(悪心、嘔吐)〉 通常、成人にはグラニセトンとして 1 回 40μg/kg を点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1 日 2 回投与までとする。 <u>〈術後の消化器症状(悪心、嘔吐)〉</u> <u>通常、成人にはグラニセトンとして 1 回 1mg を静注又は点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1 日 3mg までとする。</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 / FAX: 06-7177-4960 E-mail: kouhou@towayakuhin.co.jp