

－医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。－

注意事項等情報改訂のお知らせ

2025年6月

チエプラファーム株式会社

抗悪性腫瘍剤

日本薬局方 カルボプラチン注射液

パラプラチン[®]注射液50mg
パラプラチン[®]注射液150mg
パラプラチン[®]注射液450mg
PARAPLATIN[®] INJECTION

毒薬・処方箋医薬品（注意-医師の処方箋により使用すること）

このたび、標記製品の「使用上の注意」を下記のとおり改訂いたしました。
今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

〔改訂の概要〕（自主改訂）

「5.効能又は効果に関連する注意」を新設し、悪性胸膜中皮腫に使用する際の注意事項について追記しました。

〔改訂の概要〕

下線部（ ）を変更

| 改訂前 | 改訂後 |
|------|---|
| （新設） | <u>5. 効能又は効果に関連する注意</u> <u>〈切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫〉</u> ペムブロリズマブ（遺伝子組換え）及び ペ メトレキシドナトリウムと併用する際の用法 及び用量は、ペムブロリズマブ（遺伝子組 換え）の電子添文を参照すること。 |

〔改訂理由〕

「他の医薬品を併用する医薬品、医療機器及び再生医療等製品の承認申請等の取扱いについて」（医薬
薬審発 0531 第 1 号、医薬機審発 0531 第 3 号、医薬安発 0531 第 1 号：令和 6 年 5 月 31 日）に基づき、
「効能又は効果に関連する注意」を新設し、「切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫」について、注意喚起
いたしました。

【電子化された添付文書（電子添文）について】

最新の電子添文は、弊社ホームページ「医療関係者向けサイト」

(<https://www.cheplapharm.jp/medical-professionals/>)

または、医薬品医療機器総合機構のホームページ「医薬品に関する情報」

(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>) でご参照いただけます。



「添文ナビ®」について

電子添文閲覧アプリ「添文ナビ®」ダウンロードし、医薬品の個装箱や以下に記載された GS1 バーコードを読み取ると、電子添文を閲覧することができます。

「添文ナビ®」につきましては、日本製薬団体連合会のホームページをご参照ください。

日本製薬団体連合会ホームページ <http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/index.htm>

パラプラチン注射液



(01)14987994500446

【医薬品安全対策情報 Drug Safety Update (DSU) について】

本改訂内容は (DSU) No.337 (2025 年 7 月発行予定) に掲載されます。

【本件に関するお問い合わせ】

メディカルインフォメーションセンター

フリーダイヤル：0120-772-073

受付時間 9：00～17：00（土・日・祝日・当社休業日を除く）

製造販売元

チェプラファーム株式会社

東京都千代田区外神田4丁目14-1

®：登録商標

MPVI-PAR01-A

2025 年 6 月作成