

— 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。 —

電子化された添付文書改訂のお知らせ

2026 年 7 月

チェ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

毒薬、処方箋医薬品^{注)}

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

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

このたび、標記製品の電子化された添付文書の一部を改訂いたしましたのでご案内申し上げます。

今後のご使用に際しましては、本内容と電子化された添付文書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

改訂項目	改訂内容	改訂根拠
11. 副作用	「11.1 重大な副作用」の項に「抗利尿ホルモン不適合分泌症候群（SIADH ^{※1} ）」を追記しました。	通知 ^{※2} による 改訂

※1：SIADH：Syndrome of Inappropriate Anti-Diuretic Hormone secretion

※2：厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知

■改訂理由

本剤と抗利尿ホルモン不適合分泌症候群（SIADH）との因果関係が否定できない症例が集積したことから、使用上の注意を改訂することが適切と判断いたしました。

■ 改訂内容

下線は変更箇所

改訂前					改訂後				
11.1 重大な副作用 (新設)					11.1 重大な副作用 <u>11.1.21 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) (頻度不明)</u>				
11.2 その他の副作用					11.2 その他の副作用				
	10% 以上	1%～10%未満	1%未満	頻度 不明		10% 以上	1%～10%未満	1%未満	頻度 不明
電解質		血清ナトリウム、カリウム、クロール、カルシウム、リン、マグネシウム等の異常	<u>抗利尿ホルモン分泌異常症候群</u>		電解質		血清ナトリウム、カリウム、クロール、カルシウム、リン、マグネシウム等の異常	(削除)	

この改訂内容につきましては日本製薬団体連合会発行の「医薬品安全対策情報 (Drug Safety Update)」にも掲載されます。

最新の電子化された添付文書は、医薬品医療機器総合機構ホームページ (<https://www.pmda.go.jp/>) 及び弊社ホームページ「医療関係者向けサイト」 (<https://www.cheplapharm.jp/medical-professionals/>) にてご覧いただけます。

また、専用アプリ「添文ナビ」で GS1 バーコードを読み取ることにより、医薬品医療機器総合機構ホームページに掲載されている最新の電子化された添付文書をご参照いただけます。

パラプラチン注射液



弊社ホームページ
医療関係者向けサイト



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

【製品情報お問い合わせ先】

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)

MPVI-PAR06-A
2026年7月作成