

－ 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。－

使用上の注意 改訂のお知らせ

2021年7・8月

G-CSF製剤

フィルグラスチムBS注 75 μ g シリンジ「NK」
フィルグラスチムBS注 150 μ g シリンジ「NK」
フィルグラスチムBS注 300 μ g シリンジ「NK」

Filgrastim BS Inj. 75 μ g・150 μ g・300 μ g Syringe 「NK」

製造販売元



日本化薬株式会社
東京都千代田区丸の内二丁目1番1号

この度、標記製品の添付文書を改訂しましたのでお知らせいたします。

今後、本剤のご使用に際しましては、以下の内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

◇改訂概要

項目	改訂内容	改訂理由
その他の副作用	白血球増加症の記載を変更しました。 [既に記載済みの副作用ですが、先行バイオ医薬品の改訂に合わせて記載整備しました。]	自主改訂

◇改訂内容

改訂後	改訂前 (網掛部：削除)								
<p>3. 副作用 (2) その他の副作用</p> <table border="1"><thead><tr><th></th><th>頻度不明</th></tr></thead><tbody><tr><td>血液</td><td>血小板減少、白血球増加症、貧血*</td></tr></tbody></table> <p>*)本剤と同じ原薬を用いたフィルグラスチム(遺伝子組換え)[フィルグラスチム後続2]製剤(TevaGrastim[®]等)において、海外で報告されている副作用</p>		頻度不明	血液	血小板減少、白血球増加症、貧血*	<p>3. 副作用 (2) その他の副作用</p> <table border="1"><thead><tr><th></th><th>頻度不明</th></tr></thead><tbody><tr><td>血液</td><td>血小板減少、白血球増加症*、貧血*</td></tr></tbody></table> <p>*)本剤と同じ原薬を用いたフィルグラスチム(遺伝子組換え)[フィルグラスチム後続2]製剤(TevaGrastim[®]等)において、海外で報告されている副作用</p>		頻度不明	血液	血小板減少、白血球増加症*、貧血*
	頻度不明								
血液	血小板減少、白血球増加症、貧血*								
	頻度不明								
血液	血小板減少、白血球増加症*、貧血*								

- 最新の添付文書情報は、以下に掲載されておりますのでご参照ください。
医薬品医療機器総合機構ホームページ「<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>」
弊社 医療関係者向け情報サイト(メディカルinfoナビ)「<https://mink.nipponkayaku.co.jp/>」
- お問い合わせは、弊社MR又は医薬品情報センターにお願いします。
医薬品情報センター：0120-505-282 (受付時間)9:00～18:00 (土・日・祝日及び弊社休日を除く)