

報道関係者各位

2023年9月6日
沢井製薬株式会社

レボホリナート点滴静注用 25mg/100mg 「サワイ」
－ 「効能又は効果」「用法及び用量」追加承認取得のお知らせ －

沢井製薬株式会社（本社：大阪市淀川区、代表取締役社長：木村元彦）は、9月6日、レボホリナート点滴静注用 25mg/100mg 「サワイ」につきまして、「効能又は効果」「用法及び用量」の追加承認を取得したことをお知らせいたします。

これにより、先発品との適応不一致が解消され、先発品と同様に使用していただけるようになります。

効能又は効果（下線部分が変更項目）

○レボホリナート・フルオロウラシル療法

胃癌（手術不能又は再発）及び結腸・直腸癌に対するフルオロウラシルの抗腫瘍効果の増強

○レボホリナート・フルオロウラシル持続静注併用療法

結腸・直腸癌、小腸癌、治癒切除不能な膵癌及び治癒切除不能な進行・再発の胃癌に対するフルオロウラシルの抗腫瘍効果の増強

用法及び用量（追加承認に係る追加項目のみ記載）

＜小腸癌、治癒切除不能な膵癌及び治癒切除不能な進行・再発の胃癌に対するレボホリナート・フルオロウラシル持続静注併用療法＞

通常、成人にはレボホリナートとして1回200mg/m²（体表面積）を2時間かけて点滴静脈内注射する。レボホリナートの点滴静脈内注射終了直後にフルオロウラシルとして400mg/m²（体表面積）を静脈内注射するとともに、フルオロウラシルとして2400mg/m²（体表面積）を46時間かけて持続静脈内注射する。これを2週間ごとに繰り返す。

◆報道関係者様 お問い合わせ先◆

沢井製薬株式会社 広報室

TEL：06-6105-5718/E-mail：koho@sawai.co.jp