

ベバシズマブBS点滴静注100mg・400mg「日医工」

ベバシズマブ（遺伝子組換え）[ベバシズマブ後続3] 注

注1) VEGF: Vascular Endothelial Growth Factor (血管内皮増殖因子)
注2) 注意 - 医師等の処方箋により使用すること

「効能又は効果」「用法及び用量」追加承認取得のお知らせ

謹啓

時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、抗悪性腫瘍剤/抗VEGFヒト化モノクローナル抗体 ベバシズマブのバイオ後続品である「ベバシズマブBS点滴静注100mg・400mg「日医工」」において「手術不能又は再発乳癌」の効能又は効果、用法及び用量の追加承認を取得しましたので謹んでご案内申し上げます。今後とも、より一層のご愛顧賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

■ 下線部：追記部分

販売名	ベバシズマブBS点滴静注100mg・400mg「日医工」
効能又は効果	○治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌 ○扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ○手術不能又は再発乳癌
用法及び用量	〈治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌〉 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはベバシズマブ（遺伝子組換え）[ベバシズマブ後続3]として1回5mg/kg（体重）又は10mg/kg（体重）を点滴静脈内注射する。投与間隔は2週間以上とする。 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはベバシズマブ（遺伝子組換え）[ベバシズマブ後続3]として1回7.5mg/kg（体重）を点滴静脈内注射する。投与間隔は3週間以上とする。 〈扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはベバシズマブ（遺伝子組換え）[ベバシズマブ後続3]として1回15mg/kg（体重）を点滴静脈内注射する。投与間隔は3週間以上とする。 〈手術不能又は再発乳癌〉 パクリタキセルとの併用において、通常、成人にはベバシズマブ（遺伝子組換え）[ベバシズマブ後続3]として1回10mg/kg（体重）を点滴静脈内注射する。投与間隔は2週間以上とする。

詳細につきましては、電子添文をご参照ください。

販売名	ベバシズマブBS点滴静注100mg「日医工」	ベバシズマブBS点滴静注400mg「日医工」
有効成分	1バイアル中 ベバシズマブ(遺伝子組換え) [ベバシズマブ後続3] ^{注)} 100mg/4mL	1バイアル中 ベバシズマブ(遺伝子組換え) [ベバシズマブ後続3] ^{注)} 400mg/16mL
包装	4mL×1バイアル	16mL×1バイアル
薬価	14,286円	54,403円
薬価基準収載 医薬品コード	4291461A1021	4291461A2028
個別医薬品コード (YJコード)	4291461A1021	4291461A2028
統一商品コード	614440605	614440704
レセプト電算コード	629919301	629919401
HOTコード	1991932010101	1991949010101
調剤包装単位コード (GS-1コード)	 (01)04987614440667	 (01)04987614440766
販売包装単位コード (GS-1コード)	 (01)14987614440602	 (01)14987614440701

注) 本剤は、チャイニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造される。



以上