

各位

抗悪性腫瘍剤

日本薬局方 イリノテカン塩酸塩注射液

カンプト[®]点滴静注 40mg
カンプト[®]点滴静注 100mg

<一般名：イリノテカン塩酸塩水和物>

日本薬局方収載に伴う表示変更のご案内

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品につきまして、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『カンプト[®]点滴静注 40 mg』および『カンプト[®]点滴静注 100 mg』につきまして、第十八改正日本薬局方の告示（2021年6月7日付）により、日本薬局方収載品として製造・販売することとなりました。これにより、バイアルのラベルおよび個装箱の表示を日本薬局方収載品としての表示に変更いたします。

また、「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律等の一部を改正する法律」（2021年8月1日施行）による、添付文書の電子化に伴い、本製品の個装箱への添付文書の同梱を廃止いたしますので、併せてご案内申し上げます。

しばらくの間、表示変更前後の製品が流通し、ご迷惑をおかけすることもあるかと存じますが、何卒、ご了承くださいませようお願い申し上げます。

今後とも、なお一層のご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

1. 変更品の製造番号および出荷予定時期

製品名	包装	統一商品コード	変更品製造番号	出荷予定時期※
日本薬局方 イリノテカン塩酸塩注射液 カンプト [®] 点滴静注 40 mg	1 バイアル	424693314	CFCEKA	2022年7月中旬
日本薬局方 イリノテカン塩酸塩注射液 カンプト [®] 点滴静注 100 mg	1 バイアル	424693413	CHBCJA	2022年7月上旬

※流通在庫の状況により、出荷時期が前後する場合がございます。

2. 変更内容

(1) 第十八改正日本薬局方に「イリノテカン塩酸塩注射液」が収載されましたので、ラベルおよび個装箱の販売名に日本薬局方名を追加いたします。

※本変更による個装箱のサイズ、各種コード番号の変更はございません。

(2) 添付文書同梱廃止に伴い、個装箱表示を変更します。

変更前	変更後
詳細は添付文書をご覧ください	詳細は電子添文をご覧ください

3. 変更品の識別方法

しばらくの間、個装箱に **包装変更品** と表示します。

以上