

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。

使用上の注意改訂のお知らせ

2026年7月

東和薬品株式会社

活性型葉酸製剤

レボホリナート点滴静注用 25mg/100mg「トーフ」

このたび、標記製品の使用上の注意を改訂いたしましたのでお知らせいたします。
今後のご使用に際しましては、改訂内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

1. 改訂内容（_____：追記）

改訂前	改訂後
5. 効能又は効果に関連する注意 追記→	5. 効能又は効果に関連する注意 <u>〈胃癌における術前・術後補助療法〉</u> 5.2 デュルバルマブ（遺伝子組換え）、フルオロウラシル、 オキサリプラチン及びドセタキセルと併用する際の用法及び 用量は、デュルバルマブ（遺伝子組換え）の電子添文を参照 すること。

2. 改訂理由

「他の医薬品を併用する医薬品、医療機器及び再生医療等製品の承認申請等の取扱いについて」（医薬薬審発0531第1号、医薬機審発0531第3号、医薬安発0531第1号、令和6年5月31日）に基づき、「胃癌における術前・術後補助療法」に対して本剤をデュルバルマブ（遺伝子組換え）、フルオロウラシル、オキサリプラチン及びドセタキセルと併用する際の注意を追記いたしました。

今回の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会の医薬品安全対策情報（DSU）No.347（2026年8月）に掲載の予定です。

最新の電子添文は、医薬品医療機器総合機構のホームページ(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>)
及び弊社「東和薬品医療関係者向けサイト」(<https://med.towayakuhin.co.jp/medical/>)に掲載いたします。

また、専用アプリ「添文ナビ」で右記GS1バーコードを読み取ることで、最新の電子添文等をご参照いただけます。(01)14987155883012



製造販売元

東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号

【製品情報お問い合わせ先】

学術部DIセンター

TEL 0120-108-932

○●医療関係者向けメール配信サービスのご案内●○

電子添文改訂等の適正使用情報に関するウェブサイト
更新情報をメールにてお知らせいたします。

<https://med.towayakuhin.co.jp/medical/useful/mail.php>

