

1. 一般名：リツキシマブ（遺伝子組換え）  
販売名：リツキサン注10mg/mL  
会社名：全薬工業株式会社  
追記される予定の効能・効果：  
    ウェゲナー肉芽腫症、顕微鏡的多発血管炎  
追記される予定の効能・効果に関連する使用上の注意：  
    既存治療で効果不十分な場合、既存治療が禁忌の場合又は再発を繰り返す場合に本剤の使用を考慮すること。  
追記される予定の用法・用量：  
    通常成人には、リツキシマブ（遺伝子組換え）として1回量375mg/m<sup>2</sup>を1週間間隔で4回点滴静注する。
  
2. 一般名：リツキシマブ（遺伝子組換え）  
販売名：リツキサン注10mg/mL  
会社名：全薬工業株式会社  
追記される予定の効能・効果：  
    免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患  
追記される予定の用法・用量：  
    通常、リツキシマブ（遺伝子組換え）として1回量375mg/m<sup>2</sup>を1週間間隔で点滴静注する。最大投与回数は8回とする。  
    ※ 成人及び小児の患者を対象に公知申請を行っても差し支えないとされたもの
  
3. 一般名：トラスツズマブ（遺伝子組換え）  
販売名：ハーセプチン注射用60、ハーセプチン注射用150  
会社名：中外製薬株式会社  
対象の効能・効果：  
    HER2過剰発現が確認された乳癌  
変更後の用法・用量（予定）：  
    HER2過剰発現が確認された乳癌にはA法又はB法を使用する。HER2過剰発現が確認された治癒切除不能な進行・再発の胃癌には他の抗悪性腫瘍剤との併用でB法を使用する。  
    ※ 関連する部分のみ抜粋。A法及びB法については現行の添付文書を参照すること。  
変更後の用法・用量に関連する使用上の注意（予定）：  
    1. HER2過剰発現が確認された乳癌における術後補助化学療法においては、以下の点に注意すること。  
        (1) 1年を超える投与の有効性及び安全性は確立していない。  
        (2) 本剤は【臨床成績】の項を熟知した上で投与すること。  
    3. 本剤を投与する場合に、何らかの理由により予定された投与が遅れた際には、以下のとおり投与することが望ましい。  
        (1) 投与予定日より1週間以内の遅れで投与する際は、A法では2mg/kgを、B法では6mg/kgを投与する。  
        (2) 投与予定日より1週間を超えた後に投与する際は、改めて初回投与量（A法では4mg/kg、B法では8mg/kg）で投与を行う。なお、次回以降はA法では2mg/kgを1週間間隔で、B法では6mg/kgを3週間間隔で投与する。  
    ※ 関連する部分のみ抜粋。2.及び4.については現行の添付文書を参照すること。

追加する予定の使用上の注意：

術後放射線療法との同時併用に際しては患者の状態に応じて放射線療法を含めた適切な治療計画が必要である旨

※ HER2過剰発現が確認された乳癌における術後補助化学療法としてA法を追加する公知申請を行っても差し支えないとされたもの

4. 一般名：ノギテカン塩酸塩

販売名：ハイカムチン注射用1.1mg

会社名：日本化薬株式会社

追加される予定の効能・効果：

小児悪性固形腫瘍

追加される予定の用法・用量：

小児悪性固形腫瘍については、他の抗悪性腫瘍剤との併用でノギテカンとして、1日1回、 $0.75\text{mg}/\text{m}^2$ （体表面積）を5日間連日点滴静注し、少なくとも16日間休薬する。これを1コースとして、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。