

--- 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。---

# 注意事項等情報改訂のお知らせ

2024年9月

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

抗悪性腫瘍剤/チロシンキナーゼ阻害剤 アファチニブマレイン酸塩製剤 劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

ジオトリフ®錠20mg ジオトリフ®錠30mg ジオトリフ®錠40mg

Giotrif®Tablets 20mg · 30mg · 40mg

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

#### 謹啓

時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

さて、この度、**ジオトリフ<sup>®</sup>錠 20mg・30mg・40mg** の注意事項等情報を改訂いたしましたので、お知らせ申し上げます。

つきましては、今後のご使用に際しまして、ご留意くださいますようお願い申し上げます。

謹言

## 改訂内容 (\_\_\_\_\_\_\_ 部 改訂)

改訂後	改訂前
9. 特定の背景を有する患者に関する注意	9. 特定の背景を有する患者に関する注意
9.1~9.3 略	9.1~9.3 略
9.4 生殖能を有する者	9.4 生殖能を有する者
妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及	妊娠可能な女性に対しては、投与中及び投与終
び <u>最終投与後2週間において避妊する必要性及</u>	了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導する
<u>び</u> 適切な避妊 <u>法について説明すること</u> 。[9.5参	こと。[9.5参照]
照]	9.5~9.8 略
9.5~9.8 略	

## 改訂理由

#### 自主改訂

### 「9.4 生殖能を有する者」

「医薬品の投与に関連する避妊の必要性等に関するガイダンス」(令和5年2月16日付薬生薬審発0216 第1号、薬生安発0216第1号)に基づき、具体的な避妊期間を記載しました。本剤は遺伝毒性がなく、本剤の血中の消失半減期を考慮して投与中及び最終投与後の避妊期間を2週間に設定しました。

医薬品添付文書改訂情報は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」 (https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html)に最新の電子化された添付文書、並びに医薬品安全対策情報 (DSU) が掲載されます。あわせてご利用ください。

また、ジオトリフ錠に関する情報は、以下の GS1 バーコードを用いて、専用アプリ 「添文ナビ」 よりご確認いた だけます。

「添文ナビ」のインストール方法及び GS1 バーコードの読取り方法については、日本製薬団体連合会のホームページ (http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/index.htm) をご参照ください。



日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 東京都品川区大崎2丁目1番1号 DIセンター: 0120-189-779

[**受付時間**] 9:00~18:00(土·日·祝日·弊社休業日を除く)

015700