



2012年8月吉日

医療関係者 各位

ファイザー株式会社

(剤形追加)メトレキセート®点滴静注液 1000mg製造販売承認取得のお知らせ

謹啓 時下益々ご清祥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愛顧を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、葉酸代謝拮抗剤「メトレキセート®点滴静注液 1000mg」(一般名:メトレキセート注射液)の医薬品製造販売承認を取得致しましたのでご案内申し上げます。

メトレキセート・ロイコボリン救援療法専用製剤として「メトレキセート®点滴静注液 200mg」をご愛顧頂いておりますが、本療法におきましては一度に複数のバイアルをお取扱い頂くことから、関連の学会や医療関係者の皆様から高用量製剤開発のご要望を頂いておりました。

今般の剤形追加によりまして、日頃抗癌剤調製業務に当たられている先生方の負担の軽減、抗癌剤に対する職業的暴露リスクの低減に寄与できるものと考えております。

なお、薬価収載後の発売を予定しておりますが、その際には改めてご案内させていただきます。

弊社はメトレキセートのように有効性・安全性に関する評価が確立された「大切に、長く使われていく標準的な治療薬」をエスタブリッシュ医薬品と定義し、幅広い治療の選択肢を適正使用情報とともにお届けすることで、日本の医療の質の維持・向上に貢献して参ります。今後とも弊社製品共々、変わらぬご愛顧、ご指導を賜りますよう宜しくお願い申し上げます。

謹白

【製品に関するお問い合わせ先】

ファイザー株式会社 製品情報センター

フリーダイヤル: 0120-664-467 〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7