

取扱い上の注意改訂のお知らせ

2025年9月

製造販売元 J C Rファーマ株式会社

販売元 キッセイ薬品工業株式会社

持続型赤血球造血刺激因子製剤

ダルベポエチン アルファ（遺伝子組換え）[ダルベポエチン アルファ後続1] 製剤

ダルベポエチン アルファBS注 5 μ gシリンジ「JCR」
ダルベポエチン アルファBS注 10 μ gシリンジ「JCR」
ダルベポエチン アルファBS注 15 μ gシリンジ「JCR」
ダルベポエチン アルファBS注 20 μ gシリンジ「JCR」
ダルベポエチン アルファBS注 30 μ gシリンジ「JCR」
ダルベポエチン アルファBS注 40 μ gシリンジ「JCR」
ダルベポエチン アルファBS注 60 μ gシリンジ「JCR」
ダルベポエチン アルファBS注 120 μ gシリンジ「JCR」
ダルベポエチン アルファBS注 180 μ gシリンジ「JCR」

Darbepoetin Alfa BS Injection Syringe [JCR]

このたび、上記ダルベポエチン アルファBS注シリンジ「JCR」の「取扱い上の注意」の一部を改訂いたしましたので、ご連絡申し上げます。

今後のご使用に際しましては、下記内容及び最新の電子添文（2025年9月改訂）をご参照くださいますようお願い申し上げます。

【改訂箇所】 下線は削除箇所

改訂後	改訂前
20. 取扱い上の注意 (略)	20. 取扱い上の注意 (略)
20.2 シリンジ先端部のチップキャップが外れている、またはシリンジの破損等の異常が認められるときは使用しないこと。	20.2 シリンジ先端部のフィルム・チップキャップが外れている、またはシリンジの破損等の異常が認められるときは使用しないこと。

【改訂理由】

（自主改訂）このたび、本剤の包装につきまして、シリンジ先端部分のシュリンク包装を廃止することとなりました。シュリンク包装廃止後の製品（2025年9月以降順次出荷）につきましては、元来フィルムが貼付されていないため、フィルムに関する注意喚起は不要と判断し、削除いたしました。

改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行の「DRUG SAFETY UPTDATE 医薬品安全対策情報 (DSU) No. 339」に掲載される予定です。

改訂後の電子添文につきましては、医薬品医療機器総合機構ホームページ (<https://www.pmda.go.jp/>)、J C R ファーマ株式会社ホームページ「製品サイト / 製品情報」 (<https://www.jcrpharm.co.jp/medical/medicine.html>) 及びキッセイ薬品工業株式会社ホームページ「医療関係者向けホームページ」 (<https://med.kissei.co.jp/>)に掲載されます。

なお、以下のGS1バーコードを「添文ナビ」で読み取ることで、本製品の最新の電子添文等をご覧いただけます。「添文ナビ」のインストール方法及びGS1バーコードの読み取り方法については、日薬連のホームページ (<http://www.fpmaj.gr.jp/industry-info/safety-related-info/e-medical-doc/>) をご参照ください。



【文献請求先及び問い合わせ先】

キッセイ薬品工業株式会社 くすり相談センター
〒112-0002 東京都文京区小石川3丁目1番3号
フリーダイヤル：0120-007-622