

使用上の注意改訂のお知らせ

2026 年 8 月

ファイザー株式会社

タキソイド系抗悪性腫瘍剤

日本薬局方 ドセタキセル注射液

ドセタキセル点滴静注液20mg/2mL「ホスピーラ」

ドセタキセル点滴静注液80mg/8mL「ホスピーラ」

ドセタキセル点滴静注液120mg/12mL「ホスピーラ」

Docetaxel I.V. Infusion 20mg/2mL Hospira

Docetaxel I.V. Infusion 80mg/8mL Hospira

Docetaxel I.V. Infusion 120mg/12mL Hospira

毒薬、処方箋医薬品（注意 - 医師等の処方箋により使用すること）

標記製品の電子化された添付文書（以下、電子添文）の「使用上の注意」を次のとおり自主改訂いたしますのでご案内申し上げます。

今後のご使用に際しましては、以下の内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

【改訂内容】

改訂前	改訂後（下線部は改訂箇所）
7. 用法及び用量に関連する注意 7.1～7.2 省略	7. 用法及び用量に関連する注意 <u>〈効能共通〉</u> 7.1～7.2 省略 <u>〈胃癌〉</u> 7.3 胃癌における術前・術後補助療法としてデュルバルマブ（遺伝子組換え）、フルオロウラシル、レボホリナート及びオキサリプラチンと併用する際の用法・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。

【改訂理由】

自主改訂

「7.用法及び用量に関連する注意」の項

デュルバルマブ（遺伝子組換え）（イミフィンジ点滴静注／アストラゼネカ株式会社）の電子添文に胃癌における術前・術後補助療法の併用薬としてドセタキセルが記載されたため、主薬の電子添文を参照する旨を追記した同一成分薬（ドセタキセル点滴静注／ニプロ株式会社）の電子添文との整合を取り、改訂いたしました。

《改訂内容につきましては医薬品安全対策情報（DSU）No.347（2026年8月）に掲載されております。》

お問い合わせ先：ファイザー株式会社 Pfizer Connect/メディカル・インフォメーション 0120-664-467

〒151-8589 東京都渋谷区代々木 3-22-7 新宿文化クイントビル

PMDA ウェブサイト「医薬品に関する情報」（<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>）に最新の電子添文及び医薬品安全対策情報（DSU）が掲載されます。
また、ファイザー株式会社の医療関係者向け製品情報サイト「ファイザーメディカル・インフォメーション」（<https://www.pfizermedicalinformation.jp/>）に製品情報を掲載しております。なお、以下の GS1 バーコードを「添文ナビ」で読み取ることで、もしくは以下の PMDA ウェブサイトより本製品の最新の電子添文等をご覧いただけます。

ドセタキセル点滴静注液 20mg/2mL, 80mg/8mL, 120mg/12mL 「ホスピーラ」



PMDA ウェブサイト ドセタキセル：<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/GeneralList/4240405>