

## 「ルタテラ®静注」「ライザケア®輸液」新発売のお知らせ

謹啓 時下ますますご清祥のこととお喜び申し上げます。平素は弊社製品につきまして、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、この度、ソマトスタチン受容体陽性の神経内分泌腫瘍に対するペプチド受容体放射性核種療法（PRRT）製剤である、ルタテラ®静注（ルテチウムオキシドトレオチド（<sup>177</sup>Lu））ならびに、ルタテラ®静注による腎被曝を低減するために併用するライザケア®輸液を2021年9月29日より発売する運びとなりましたので、下記の通りお知らせいたします。

ルタテラ®静注は、注文を頂いた後に海外で製造を行うため、『受注生産』の形式をとらせて頂くこと、及び市販直後調査と使用成績調査（全例調査）を実施させて頂くことに、予めご理解とご協力を賜りますようお願い申し上げます。また、ライザケア輸液につきましても、市販直後調査を実施させて頂きますことに、重ねましてご協力をお願い申し上げます。

今後とも、より一層のご愛顧を賜りますよう、お願い申し上げます。

謹白

### 記

	ルタテラ®静注	ライザケア®輸液
承認年月日	2021年6月23日(水)	2021年6月23日(水)
承認番号	30300AMX00289000	30300AMX00288000
薬価基準収載年月日	2021年8月12日(木)	2021年8月12日(木)
薬価基準	7.4GBq 25mL1瓶 2,648,153円	1L 1袋 1,180円
薬価基準収載 医薬品コード	4291458A1020	3253416A1020
統一商品コード	473003034	473003041
HOTコード	1287004010101	1287028010101
受注開始日	2021年9月6日(月)	2021年9月6日(月)
初回お届け日	2021年9月29日(水)	2021年9月29日(水)
受注締切日時	2021年9月13日(月)17時	2021年9月13日(月)17時
規制区分	劇薬、処方箋医薬品	処方箋医薬品
有効期間	製造日時から72時間	2年
効能又は効果	ソマトスタチン受容体陽性の神経内分泌腫瘍	ルテチウムオキシドトレオチド( <sup>177</sup> Lu)による腎被曝の低減
用法及び用量	通常、成人にはルテチウムオキシドトレオチド( <sup>177</sup> Lu)として1回7.4GBqを30分かけて8週間間隔で最大4回まで点滴静注する。 なお、患者の状態により適宜減量する。	通常、成人にはルテチウムオキシドトレオチド( <sup>177</sup> Lu)投与開始30分前より1回1000mLを4時間かけて点滴静注する。

※詳細については、添付文書をご参照ください。

以上

製品に関するお問い合わせは、製品情報センターへお問い合わせくださいますよう、お願い申し上げます。

富士フイルム富山化学株式会社 製品情報センター

フリーダイヤル：0120-502-620

(フリーダイヤルをご利用頂けない場合は 03-5250-2620)

受付時間：9:00~17:40（土曜・日曜・祝日除く）