

投薬期間制限解除のご案内

2019年12月1日より FLT3阻害剤「ゾスパタ[®]錠40mg」の 投薬期間制限が解除となります。

謹啓

時下ますます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、格別なご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、私どもアステラス製薬株式会社では昨年12月にFLT3阻害剤「ゾスパタ[®]錠40mg」を新発売させていただきました。

発売以来、先生方には、再発又は難治性のFLT3遺伝子変異陽性の急性骨髄性白血病の患者さんに「ゾスパタ[®]錠40mg」をご処方いただいておりますが、

2019年12月1日より投薬期間制限が解除となりますので、お知らせ致します。

引き続き、先生の日常診療におきまして、「ゾスパタ[®]錠40mg」をお役立ていただけますよう、本剤の情報提供および適正使用推進に努めて参る所存です。

今後とも、ご指導、ご鞭撻の程、何卒宜しくお願い申し上げます。

謹白

2019年11月



抗悪性腫瘍剤(FLT3阻害剤)
(ギルテリチニブフマル酸塩錠)

薬価基準収載

ゾスパタ[®]錠40mg

劇薬、処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること) XOSPATA[®]

製造販売 **アステラス製薬株式会社**
東京都中央区日本橋本町2-5-1

【文献請求先及び問い合わせ先】 メディカルインフォメーションセンター ☎ 0120-189-371
【医薬品情報サイト】 <https://amn.astellas.jp/>