

正誤表

2021年6月
シンバイオ製薬株式会社

トレアキシシ点滴静注用、トレアキシシ点滴静注液のインタビューフォームの内容に誤りがございました。お詫びして訂正いたします。

お手数をおかけいたしますが正誤表をご確認いただきますようお願い申し上げます。

なお、現在、当社ホームページおよびPMDAホームページに掲載の同資料につきましては修正対応済みでございます。

<該当資料名>

『医薬品インタビューフォーム トレアキシシ®点滴静注用 25mg/同 100mg、トレアキシシ®点滴静注液 100mg/4mL』 2021年4月改訂(第13版) (SyB-TRA/T1101)

<正誤表>

訂正箇所	誤	正
P.19 6. 製剤の各種条件下における安定性 表<点滴静注液 100mg/4mL>		
5行目(凍結融解試験) 3列目(保存形態)の記載	<u>2-8℃、D65 ランプ</u>	<u>ガラスバイアル</u>
5行目(凍結融解試験) 4列目(保存期間)の記載	<u>ガラスバイアル</u>	<u>1 サイクル 4 日間を 3 サイクル</u>
P.20 希釈液の安定性の表 保存条件：室温、室内照射下		
5行目1列目の記載	希釈液(4) 1.44mg/mL (<u>400mg/250mL</u>)	希釈液(4) 1.44mg/mL (<u>360mg/250mL</u>)
P.20 希釈液の安定性の表 保存条件：2-8℃、暗所		
5行目1列目の記載	希釈液(4) 1.44mg/mL (<u>400mg/250mL</u>)	希釈液(4) 1.44mg/mL (<u>360mg/250mL</u>)

以上