

- ・ 57 ページ 3. ^{131}I -MIBG 内用療法で使用される放射性医薬品 ^{131}I -MIBG の製造販売承認が本邦において 2021 年 9 月 27 日に取得された。なお、本剤は 2020 年 12 月に希少疾病用医薬品に厚労省により指定されている。
- ・ 190 ページ ^{177}Lu -DOTATATE (Lutathera[®] 発売開始検定日 / 基準日: 2021 年 9 月 29 日) の本邦での薬事承認に伴い、「放射性医薬品を投与された患者の退出等について (通知)」(令和 3 年 8 月 19 日医政地発 0819 第 1 号) のように一部改正が行われ、同放射性医薬品を投与された患者が放射線治療病室等から退出するに当たっての基準が示された。これにより 190 ページ表 VII12-2 放射性医薬品を投与された患者の退出・帰宅における線量率を以下のようにアップデートする：

表 VII12-2 放射性医薬品を投与された患者の退出・帰宅における線量率

治療に用いた放射性同位元素	患者の体表面から 1m の点における 1cm 線量当量率 ($\mu\text{ Sv/h}$)
^{131}I	30
^{177}Lu	18