

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。

「用法・用量に関連する使用上の注意」改訂のお知らせ

2022年7月

製造販売元 シオノケミカル株式会社

抗リウマチ剤

サラゾスルファピリジン腸溶錠250mg「SN」 サラゾスルファピリジン腸溶錠500mg「SN」

サラゾスルファピリジン腸溶錠

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

この度、標記製品に関しまして、サラゾスルファピリジン腸溶錠 500mg 「SN」の2022年7月20日付承認事項一部変更承認申請の承認に伴い「用法・用量に関連する使用上の注意」を改訂致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、下記内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

謹白

記

1. 改訂内容 [改訂箇所：_____部]

改訂後	改訂前
<p style="text-align: center;">＜用法・用量に関連する使用上の注意＞</p> <p>サラゾスルファピリジン腸溶錠 250mg 「SN」とサラゾスルファピリジン腸溶錠 500mg 「SN」の生物学的同等性は示されていないため、250mg 錠と 500mg 錠の互換使用を行わないこと。</p>	←新設

2. 改訂理由：

サラゾスルファピリジン腸溶錠 500mg 「SN」の2022年7月20日付承認事項一部変更承認申請の承認に伴い、「用法・用量に関連する使用上の注意」の項を新設致しました。

3. 本情報はDSU（医薬品安全対策情報）No. 310（2022年8月発行予定）に掲載されます。

4. 添付文書情報は「医薬品医療機器総合機構ホームページ

（URL：<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>）」においてご確認ください。

また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」をご利用の際は、以下のGS1バーコードを読み取ることで最新の添付文書情報をご確認いただけます。



(01)14987543555118

以上