

## 使用上の注意改訂のお知らせ

2022 年 10 月

ファイザー株式会社

結合型エストロゲン製剤

結合型エストロゲン錠

**プレマリン®錠0.625mg**

**PREMARIN® TABLETS 0.625mg**

処方箋医薬品（注意 - 医師等の処方箋により使用すること）

標記製品の電子化された添付文書の「使用上の注意」を次のとおり自主改訂いた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、以下の内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

### 【改訂内容】

改訂後（下線部は改訂箇所）			改訂前（波線部は削除箇所）		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.2 併用注意（併用に注意すること）			10.2 併用注意（併用に注意すること）		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
省略			省略		
ソマトロピン（遺伝子組換え）	成長ホルモンの作用が抑制されることがある。成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）の患者に併用する場合は、ソマトロピンの増量を検討すること。	エストロゲンがIGF-I 産生を抑制するため。	ソマトロピン（遺伝子組換え）	成長ホルモンの作用が抑制されることがある。成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）の患者に併用する場合は、ソマトロピンの増量を検討すること。	エストロゲンはIGF-I 産生を抑制すると考えられる。
ソムアトロゴン（遺伝子組換え）	成長ホルモンの成長促進作用が抑制されることがある。				

### 【改訂理由】

自主改訂

「10.2 併用注意（併用に注意すること）」の項

ソムアトロゴン（遺伝子組換え）

弊社製品のソムアトロゴン（遺伝子組換え）（エヌジェンラ皮下注ペン）の「10.2 併用注意」の項に経口エストロゲンを記載いたしましたので、本剤の「10.2 併用注意」の項にもソムアトロゴン（遺伝子組換え）を追記し、注意喚起を行うことにいたしました。

《改訂内容につきましては医薬品安全対策情報（DSU）No.312（2022 年 11 月）に掲載される予定です。》

お問い合わせ先：ファイザー株式会社 製品情報センター 学術情報ダイヤル：0120-664-467

〒151-8589 東京都渋谷区代々木 3-22-7 新宿文化クイントビル

PMDA ウェブサイト「医薬品に関する情報」（<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>）に最新の電子化された添付文書及び医薬品安全対策情報（DSU）が掲載されます。  
また、ファイザー株式会社の医療関係者向けウェブサイト「ファイザーメディカルインフォメーション」（<https://www.pfizermedicalinformation.jp/>）に製品情報を掲載しております。なお、以下の GS1 バーコードを「添文ナビ」で読み取ることで、もしくは以下の PMDA ウェブサイトより本製品の最新の電子化された添付文書等をご覧いただけます。

プレマリン錠 0.625mg



PMDA ウェブサイト 結合型エストロゲン：<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/GeneralList/2479004>