

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。

## 「使用上の注意」改訂のお知らせ

抗悪性腫瘍剤（チロシンキナーゼインヒビター）  
イマチニブメシル酸塩錠

劇薬  
処方箋医薬品<sup>注</sup>

**イマチニブ錠100mg「KMP」**

**Imatinib Tablets 100mg 「KMP」**

注）注意－医師等の処方箋により使用すること

2022年11月

製造販売元 共創未来ファーマ株式会社

このたび、標記製品の添付文書を改訂いたしましたので、ご案内申し上げます。  
今後の本剤のご使用に際しましては、本文書の内容にご留意下さいますようお願い申し上げます。  
今回の使用上の注意の項の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行の医薬品安全対策情報（DSU）No. 313（2022年12月発行）に掲載される予定です。

### 1. 改訂内容（改訂部分抜粋、——（下線）部は追加・改訂箇所）

変更後	変更前
<p><b>11. 副作用</b> 次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。</p> <p><b>11.1 重大な副作用</b></p> <p><b>11.1.1～11.1.18 省略</b>（変更なし）</p> <p><b>11.1.19 血栓性微小血管症</b>（頻度不明） 破砕赤血球を伴う貧血、血小板減少、腎機能障害等が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。</p>	<p><b>11. 副作用</b> 次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。</p> <p><b>11.1 重大な副作用</b></p> <p><b>11.1.1～11.1.18 省略</b></p>

### 2. 改訂理由

薬生安通知（厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知 令和4年11月16日付）に基づき改訂しました。

最新の電子化された添付文書は、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ」（<https://www.pmda.go.jp>）並びに弊社ホームページ（<http://www.kyosomirai-p.co.jp/>）でご参照いただけます。

また、以下のGS1コードを、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」で、読み取ることでもご確認いただけます。

イマチニブ錠100mg「KMP」



(01)14987885024006

製造販売元  
**共創未来ファーマ株式会社**  
東京都品川区広町1-4-4

【お問い合わせ先】

共創未来ファーマ株式会社 お客様相談室  
〒155-8655 東京都世田谷区代沢5-2-1  
TEL 050-3383-3846

