

## 使用上の注意改訂のお知らせ

2022年12月

製造販売元

中外製薬株式会社

脊髄性筋萎縮症治療剤  
リスジプラムドライシロップ  
劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

**エブリスデイ<sup>®</sup>ドライシロップ60mg**  
**EVRYSDI<sup>®</sup> Dry Syrup**

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

このたび標記製品の「使用上の注意」を改訂しましたのでお知らせいたします。

今後のご使用に際しましては本内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

なお、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）ホームページ」（<https://www.pmda.go.jp/>）に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。

### I. 改訂の概要

エブリスデイドライシロップ60mg

改訂項目	改訂概要	改訂理由
14. 適用上の注意 14.3 薬剤投与時の注意	経口投与が困難な場合の注意事項を追記しました。	自主改訂

## II. 改訂内容

改訂後(下線 : 改訂)	改訂前
14. 適用上の注意 14.1～14.2 略 14.3 薬剤投与時の注意 14.3.1 経口投与が困難な場合は経鼻又は胃瘻チューブを介して投与できる。	14. 適用上の注意 14.1～14.2 略 該当記載なし

## III. 改訂理由

### 自主改訂

- 「適用上の注意」の「薬剤投与時の注意」に経口投与が困難な場合の注意事項を追記しました。  
脊髄性筋萎縮症の患者においては、哺乳困難、嚥下困難、誤嚥を伴う場合があることから、嚥下機能が低下し本剤の経口投与が困難な場合の投与方法について追記しました。

専用アプリ「添文ナビ」で以下のGS1バーコードを読み取ることにより、PMDAホームページに掲載されている最新の電子化された添付文書をご参照いただけます。

「添文ナビ」のインストール方法及びGS1バーコードの読み取り方法については、日本製薬団体連合会のホームページ (<http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/index.htm>) をご参照ください。

### エブリスディドライシロップ



(01)14987136120594

製造販売元



中外製薬株式会社  
東京都中央区日本橋室町2-1-1

Roche ロシュグループ

® F.ホフマン・ラ・ロシュ社(スイス)登録商標

お問い合わせ先

中外製薬株式会社 メディカルインフォメーション部  
〒103-8324 東京都中央区日本橋室町2-1-1

受付時間 9:00-17:30(土日祝、弊社休日を除く)

製品窓口 0120-189-706  
<https://www.chugai-pharm.co.jp/>