

# 使用上の注意改訂のお知らせ

2023年1月  
帝人ファーマ株式会社

非プリン型選択的キサンチンオキシダーゼ阻害剤  
高尿酸血症治療剤

処方箋医薬品<sup>注)</sup>

**フェブリク<sup>®</sup>錠 10mg**  
**フェブリク<sup>®</sup>錠 20mg**  
**フェブリク<sup>®</sup>錠 40mg**

(一般的名称：フェブキソスタット)

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

この度、標記製品の「使用上の注意」を改訂しましたのでお知らせ申し上げます。  
ご使用に際しましては、下記内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

## 1. 改訂内容

自主改訂として「10. 相互作用」の「10.2 併用注意 (併用に注意すること)」の項に「ロスバスタチン」を追記しました。

改訂後 (___: 下線部改訂)			改訂前		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌 (併用しないこと) (略)			10.1 併用禁忌 (併用しないこと) (略)		
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
ビダラビン	(略)	(略)	ビダラビン	(略)	(略)
ジダノシン	(略)	(略)	ジダノシン	(略)	(略)
ロスバスタチン	ロスバスタチンの血中濃度が上昇する可能性がある。	本剤がBCRPを阻害することにより、ロスバスタチンのAUCが約1.9倍、C <sub>max</sub> が約2.1倍上昇したとの報告がある。			

## 2. 改訂理由 (自主改訂)

「ロスバスタチンカルシウム」においてフェブキソスタットが併用注意とされたことから、本剤においても「10.2 併用注意 (併用に注意すること)」の項に追記して注意喚起することといたしました。

### 【参考文献】

- 1) Lehtisalo M, et al. : Clin Transl Sci. 2020; 13(6): 1236-43.

帝人ファーマ株式会社

「使用上の注意」の改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報 (DSU) No. 314 に掲載される予定です。

最新の電子化された添付文書（以下、電子添文）は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>) に掲載されます。

また、製品外箱や本文書に記載の GS1 バーコードを電子添文閲覧専用アプリ「添文ナビ」で読み取る  
ことにより、PMDA ホームページに掲載の電子添文をご覧になれます。

「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、日薬連のホームペー  
ジ (<http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/index.htm>) をご参照ください。

フェブリク錠



製造販売元

**帝人ファーマ株式会社**

東京都千代田区霞が関3丁目2番1号

本件に関するお問い合わせは、医薬情報担当者、もしくは下記にお願いいたします。

問い合わせ先：帝人ファーマ株式会社　メディカル情報グループ　フリーダイヤル　0120-189-315

2023年1月作成
第130号