

「使用上の注意」改訂のお知らせ

処方箋医薬品

広範囲経口抗菌製剤
日本薬局方 レボフロキサシン錠
レボフロキサシン錠250mg **CEO**
レボフロキサシン錠500mg **CEO**

この度、標記製品の「使用上の注意」を改訂いたしますので、お知らせ申し上げます。
本剤の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。
改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報（DSU）No.316（2023年3月）に掲載される予定です。

2023年3月

セオリアファーマ株式会社

1. 改訂内容

改訂後(下線部：追記箇所)	改訂前
<p>【使用上の注意】 2. 重要な基本的注意 (1) (省略) (2) 本剤を含む抗結核薬による治療で、薬剤逆説反応を認めることがある。治療開始後に、既存の結核の悪化又は結核症状の新規発現を認めた場合は、薬剤感受性試験等に基づき投与継続の可否を判断すること。 (3)、(4) (省略)</p>	<p>【使用上の注意】 2. 重要な基本的注意 (1) (省略) ← 新規 (2)、(3) (省略)</p>

「使用上の注意」等の全文は、改訂電子添文をご覧ください。

2. 改訂理由

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知（令和5年3月23日付薬生安発0323第1号）に基づき、「重要な基本的注意」の項に「薬剤逆説反応」に関する注意喚起を追記いたしました。

お問い合わせ先



セオリアファーマ株式会社 メディカルインフォメーション室
〒103-0022 東京都中央区日本橋室町三丁目3番1号

CEOLIA TEL 0120-72-1136 (フリーコール 9:00~17:00/土・日・祭日は除く)