

「使用上の注意」改訂のお知らせ

持続性 Ca 拮抗薬

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩錠

アムロジピン錠 2.5mg 「日医工」

アムロジピン錠 5mg 「日医工」

アムロジピン錠 10mg 「日医工」

持続性 Ca 拮抗薬

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩口腔内崩壊錠

アムロジピン OD 錠 2.5mg 「日医工」

アムロジピン OD 錠 5mg 「日医工」

アムロジピン OD 錠 10mg 「日医工」

持続性 Ca 拮抗薬/HMG-CoA 還元酵素阻害剤

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

アムロジピンベシル酸塩・アトルバスタチンカルシウム水和物配合剤

アマレット[®]配合錠 1 番 「日医工」

アマレット[®]配合錠 2 番 「日医工」

アマレット[®]配合錠 3 番 「日医工」

アマレット[®]配合錠 4 番 「日医工」

製造販売元 日医工株式会社

高血圧症・狭心症治療薬

持続性 Ca 拮抗薬

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩錠

アムロジピン錠 2.5mg 「タイヨー」

アムロジピン錠 5mg 「タイヨー」

アムロジピン錠 10mg 「タイヨー」

製造販売元 大興製薬株式会社
発 売 元 日医工株式会社

高血圧症・狭心症治療薬

持続性 Ca 拮抗薬

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩錠

アムロジピン錠 2.5mg 「QQ」

アムロジピン錠 5mg 「QQ」

アムロジピン錠 10mg 「QQ」

製造販売元 救急薬品工業株式会社
発 売 元 日医工株式会社

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

この度、上記製品において、「使用上の注意」の一部を改訂（下線部）しましたので、お知らせ申し上げます。今後の弊社製品のご使用に際しましては、下記内容をご覧くださいますようお願い申し上げます。

<改訂内容> (..... : 自主改訂)

改訂後			改訂前		
3. 相互作用 省略（変更なし） 併用注意（併用に注意すること）			3. 相互作用 省略 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（変更なし）			省略		
CYP3A4 阻害剤 エリスロマイシン、 ジルチアゼム、 リトナビル、 <u>ニルマトレルビル・</u> <u>リトナビル</u> イトラコナゾール等	エリスロマイシン及 びジルチアゼムとの 併用により、本剤の 血中濃度が上昇した との報告がある。	本剤の代謝が競合的 に阻害される可能性 が考えられる。	CYP3A4 阻害剤 エリスロマイシン、 ジルチアゼム、 リトナビル、 イトラコナゾール等	エリスロマイシン及 びジルチアゼムとの 併用により、本剤の 血中濃度が上昇した との報告がある。	本剤の代謝が競合的 に阻害される可能性 が考えられる。
省略（変更なし）			省略		

※上記新旧対照表はアムロジピン錠 2.5mg・5mg 「日医工」の例となっております。改訂箇所の挿入位置等につきましては、改訂後の各添付文書にてご確認ください。

<改訂理由>

・相互作用相手薬の添付文書との整合を図るため、「併用注意」の項に「ニルマトレルビル・リトナビル」(販売名：パキロビッド)を追記しました。

<変更ロット・流通予定時期>

変更ロット・流通予定時期については、現段階では未定です。当面の間、新・旧が混在し、ご迷惑をおかけすることと存じますが、何卒ご了承くださいませようお願い申し上げます。

<GS1 バーコード>

最新の注意事項等情報につきましては、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ[®]」で下記 GS1 バーコードを読み取ることで、スマートフォンやタブレット端末でご覧いただけます。

なお、「添文ナビ[®]」アプリにつきましては、ご使用になれる端末に合わせて「App Store」または「Google Play」よりダウンロードしてください。

アムロジピン錠 2.5mg・5mg 「日医工」



(01)14987376055519

アムロジピン錠 10mg 「日医工」



(01)14987376055816

アムロジピン OD 錠 2.5mg・5mg 「日医工」



(01)14987376055113

アムロジピン OD 錠 10mg 「日医工」



(01)14987376058619

アマルエット配合錠 「日医工」



(01)14987376319512

アムロジピン錠 「タイヨー」



(01)14987123406366

アムロジピン錠 「QQ」



(01)14987123406090

今回の【使用上の注意】の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行の「DRUG SAFETY UPDATE (DSU) 医薬品安全対策情報 No.319」(2023年8月発行)に掲載の予定です。

また、改訂後の電子化された添付文書は医薬品医療機器総合機構ホームページ (<https://www.pmda.go.jp/>) ならびに弊社ホームページ「医療関係者の皆さまへ」(<https://www.nichiiko.co.jp/medicine/>)に掲載致します。