

－ 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

2024年2月

オキサゾリジノン系合成抗菌剤

リネゾリド注射液

リネゾリド点滴静注液600mg「明治」

リネゾリド錠

リネゾリド錠600mg「明治」

Meiji Seika ファルマ株式会社

東京都中央区京橋 2-4-16

この度、標記製品の「使用上の注意」を改訂致しますのでお知らせ申し上げます。

今後のご使用に際しましては、最新の「電子化された添付文書」をご参照頂きますようお願い申し上げます。

I. 改訂内容(該当部分のみ)

改訂後	改訂前
<p>11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.10 <u>横紋筋融解症</u> (頻度不明) <u>筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。</u></p>	<p>11. 副作用 11.1 重大な副作用 (新設)</p>

：厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知による改訂箇所

II. 改訂理由

厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知による改訂

国内外の症例が集積したことから「横紋筋融解症」を追記することが適切と判断されました。

－お願い－

弊社医薬品にて副作用等臨床上好ましくない事象をご経験の際には、下記問い合わせ先又は弊社医薬情報担当者(MR)までご連絡の上、調査へのご協力をお願い申し上げます。

<製品に関するお問い合わせ先>

Meiji Seika ファルマ株式会社 くすり相談室 フリーダイヤル(0120)093-396 電話(03)3273-3539

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、最新の電子化された添付文書が掲載されます。また、以下のGS1コードを専用アプリ「添文ナビ」で読み取ることで最新の電子化された添付文書等をご参照いただけます。



(01)14987222661024
リネゾリド点滴静注液



(01)14987222663349
リネゾリド錠

GVLZ202318