

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。

2024-01

2024年4月

プロスタグランジン<sub>2</sub>誘導体制剤  
トレプロスチニル

トレプロスト<sup>®</sup>吸入液 1.74mg

TREPROST<sup>®</sup> Inhalation Solution 1.74mg

使用上の注意改訂のご案内

製造販売元 持田製薬株式会社

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致します。

今後のご使用に際しましては、下記内容にご留意くださいますようお願い致します。

■ 改訂内容（改訂箇所のみ抜粋）

部：追記（自主改訂）

改訂後				改訂前			
11. 副作用 (略)				11. 副作用 (略)			
11.2 その他の副作用				11.2 その他の副作用			
	10%以上	10%未満	頻度不明		10%以上	10%未満	頻度不明
呼吸器	咳嗽（50.8%）、 咽喉刺激感、口 腔咽頭痛	口腔咽頭不 快感、口腔 内不快感、 鼻閉、呼吸 困難、喘鳴	喀痰	呼吸器	咳嗽（50.8%）、 咽喉刺激感、口 腔咽頭痛	口腔咽頭不 快感、口腔 内不快感、 鼻閉、呼吸 困難、喘鳴	

■ 改訂理由

発売以降の症例集積に基づき、「11.2 その他の副作用」の項に「喀痰」を追記致しました。

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>)  
に最新の電子添文及び医薬品安全対策情報(DSU)が掲載されます。

最新の電子添文は弊社ホームページ(<https://www.mochida.co.jp/>)にも掲載しております。また、電子添文閲覧ア  
プリ「添文ナビ」にて、以下のGS1 バーコードを読み取っていただくことによりご覧いただけます。

トレプロスト吸入液1.74mg



(01)14987224090129