

— 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。 —

使用上の注意改訂のお知らせ

2024年4月

製造販売元
太陽ファルマ株式会社

アルツハイマー型認知症治療剤
ガランタミン臭化水素酸塩錠、口腔内崩壊錠、内用液
劇薬、処方箋医薬品^{注)}

レミニール錠4mg **レミニールOD錠4mg** **レミニール内用液4mg/mL**
レミニール錠8mg **レミニールOD錠8mg**
レミニール錠12mg **レミニールOD錠12mg**

REMINYL® Tablets, OD Tablets, Oral Solution

注)注意－医師等の処方箋により使用すること

このたび標記製品の「使用上の注意」を改訂しましたのでお知らせいたします。
今後のご使用に際しましては本内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

❖改訂の概要

レミニール錠／同OD錠／内用液

「10.2 併用注意(併用に注意すること)」の項を改訂しました。
(自主改訂)

❖改訂内容

レミニール錠／同OD錠／内用液

改訂後			改訂前 (下線_部：削除)		
10. 相互作用 本剤は主として CYP2D6 及び CYP3A4 により代謝される。			10. 相互作用 本剤は主として CYP2D6 及び CYP3A4 により代謝される。		
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
コリン作動薬 アセチルコリン ベタネコール等 コリンエステラーゼ 阻害剤 ネオスチグミン等	(略)	(略)	コリン作動薬 アセチルコリン ベタネコール <u>アクラトニウム</u> 等 コリンエステラーゼ 阻害剤 ネオスチグミン等	(略)	(略)
(略)	(略)	(略)	(略)	(略)	(略)

❖改訂理由

1. 自主改訂

アクラトニウムが製造販売されていないため「10.2 併用注意(併用に注意すること)」項より削除しました。

❖製造販売承認の承継及び販売移管のご案内

本剤の製造販売承認を2024年4月1日付にてヤンセンファーマ株式会社より承継いたしました。

❖お問い合わせ

太陽ファルマ株式会社 お客様相談室

東京都千代田区丸の内1-6-5

受け付け時間 9:00-17:30 (土・日・祝・弊社休日を除く)

電話：0120-533-030

<https://www.taiyo-pharma.co.jp>

「使用上の注意」改訂の内容は医薬品安全対策情報(DSU)(No.326 2024年5月発行予定)に掲載予定です。

「独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ」(<https://www.pmda.go.jp/>)に電子化された添付文書及び医薬品安全対策情報(DSU)が掲載されます。

また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」を用いて、以下のGS1コードを読み取ることで医薬品医療機器総合機構ホームページ上の最新の添付文書等をご覧いただけます。

レミニール錠/同0D錠/内用液



(01)14987925794326