

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。

## 注意事項等情報改訂のお知らせ

2024 年 4 月

製造販売元  
日本たばこ産業株式会社

販売元  
鳥居薬品株式会社

劇薬、  
処方箋医薬品<sup>注)</sup>

HIF-PH阻害薬 腎性貧血治療薬  
エナロデュスタット錠

**エナロイ錠<sup>®</sup> 2mg**  
**エナロイ錠<sup>®</sup> 4mg**

ENAROY<sup>®</sup> tablets 2mg・4mg

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

このたび、標記製品の注意事項等情報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、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。

独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ「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  
添付文書及び医薬品安全対策情報(DSU)が掲載されます。なお、以下のGS1コードを  
「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をご確認いただけます。

エナロイ錠2mg



(01)14987158328602

エナロイ錠4mg



(01)14987158328626

### 【お問い合わせ先】

鳥居薬品株式会社 お客様相談室

受付時間 9:00～17:30(土日・祝日・当社休業日を除く)

東京都中央区日本橋本町3-4-1 TEL.0120-316-834 FAX.0120-797-335

Torii Medical Plaza (医療関係者向け情報サイト) <https://www.torii.co.jp/iyakuDB/>



## ■ 改訂概要

| 改訂項目    | 改訂内容                              | 改訂理由             |
|---------|-----------------------------------|------------------|
| その他の副作用 | 「胃腸障害」の項を新設し、頻度不明欄に「悪心」を追記いたしました。 | 国内副作用症例の集積による改訂。 |

## ■ 改訂内容

| 改訂後(下線部:追記箇所)           |      |                           |             | 改訂前                     |      |                           |
|-------------------------|------|---------------------------|-------------|-------------------------|------|---------------------------|
| 11. 副作用<br>11.2 その他の副作用 |      |                           |             | 11. 副作用<br>11.2 その他の副作用 |      |                           |
|                         | 1%以上 | 1%未満                      | <u>頻度不明</u> |                         | 1%以上 | 1%未満                      |
| 眼障害                     |      | 網膜出血                      |             | 眼障害                     |      | 網膜出血                      |
| 血管障害                    | 高血圧  |                           |             | 血管障害                    | 高血圧  |                           |
| <u>胃腸障害</u>             |      |                           | <u>悪心</u>   | 皮膚及び皮下組織障害              |      | 湿疹                        |
| 皮膚及び皮下組織障害              |      | 湿疹                        |             | 臨床検査                    |      | 血圧上昇,<br>フィブリンD<br>ダイマー増加 |
| 臨床検査                    |      | 血圧上昇,<br>フィブリンD<br>ダイマー増加 |             |                         |      |                           |

## ■ 改訂理由

<自主改訂>

国内副作用症例の集積により、「胃腸障害」の項を新設し、頻度不明欄に「悪心」を追記いたしました。

以上