

— 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 9 - 10月

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤

日本薬局方 ドネペジル塩酸塩錠

アリセプト[®]錠 3mg 錠 5mg 錠 10mg

日本薬局方 ドネペジル塩酸塩細粒

アリセプト[®]細粒 0.5%

ドネペジル塩酸塩口腔内崩壊錠

アリセプト[®]D錠 3mg D錠 5mg D錠 10mg

ドネペジル塩酸塩製剤

アリセプト[®]内服ゼリー 3mg 内服ゼリー 5mg 内服ゼリー 10mg

ドネペジル塩酸塩製剤

アリセプト[®]ドライシロップ 1%

製造販売元



エーザイ株式会社

東京都文京区小石川4-6-10

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」を下記のとおり改訂いたしました。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照いただき、本書を適正使用情報としてご活用いただきますようお願い申し上げます。

改訂内容ダイジェスト(詳細はお知らせ本文をご参照ください)

改訂項目	改訂理由等	備考
10. 相互作用 10.2 併用注意（併用に注意すること）	「コリン賦活剤」の「アクラトニウムナパジシル酸塩」及び「中枢性抗コリン剤」の「マザチコール塩酸塩水和物」が製造販売中止（経過措置期間満了）されていることから記載削除いたしました。	課長通知によらない改訂

本改訂内容は医薬品安全対策情報（Drug Safety Update）No.329（2024年 9 月PMDAホームページ公表予定）にも掲載される予定です。

★製品に関するお問い合わせ先：エーザイ株式会社 hhcホットライン

フリーダイヤル 0120-419-497 9～18時（土、日、祝日 9～17時）

★製品情報は、エーザイホームページ（<https://www.eisai.co.jp/>）でご覧いただけます。

本製品の最新電子添文は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/>）からご覧ください。

[改訂箇所及び改訂理由]

10.相互作用、10.2 併用注意（併用に注意すること）

（改訂部分抜粋）下線部（.....）を削除いたしました。

改 訂 後			改 訂 前		
10.相互作用 (略)			10.相互作用 (略)		
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
コリン賦活剤 (略) 削除 (略)	(略)	(略)	コリン賦活剤 (略) アクラトニウムナパ ジシル酸塩 (略)	(略)	(略)
中枢性抗コリン剤 (略) 削除 (略)	(略)	(略)	中枢性抗コリン剤 (略) マザチコール塩酸塩 水和物 (略)	(略)	(略)

改訂理由

「コリン賦活剤」の「アクラトニウムナパジシル酸塩」及び「中枢性抗コリン剤」の「マザチコール塩酸塩水和物」が製造販売中止（経過措置期間満了）されていることから記載削除いたしました。

[GS1バーコード]

薬機法の改正に伴い、令和3年8月1日より医療用医薬品の添付文書の電子化が施行されました。
添付文書閲覧アプリ「添文ナビ[®]」で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最新の電子添文をご覧いただけます。
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。

	アリセプト錠 3 mg	アリセプト錠 5 mg	アリセプト錠10mg	アリセプト細粒0.5%
販売包装単位	 (01)14987028210891	 (01)14987028210921	 (01)14987028211126	 (01)14987028210983

	アリセプトD錠 3 mg	アリセプトD錠 5 mg	アリセプトD錠10mg	
販売包装単位	 (01)14987028211027	 (01)14987028211058	 (01)14987028211072	

	アリセプト内服ゼリー 3 mg	アリセプト内服ゼリー 5 mg	アリセプト内服ゼリー10mg	アリセプトドライシロップ1%
販売包装単位	 (01)14987028211201	 (01)14987028211218	 (01)14987028211225	 (01)14987028211300