

## 「使用上の注意」改訂のお知らせ

持続性 ACE 阻害降圧剤

処方箋医薬品<sup>注)</sup>

日本薬局方 アラセプリル錠

アラセプリル錠 12.5mg 「日医工」

アラセプリル錠 25mg 「日医工」

アラセプリル錠 50mg 「日医工」

製造販売元 日 医 工 株 式 会 社  
富 山 市 総 曲 輪 1 丁 目 6 番 21

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

この度、上記製品において、「使用上の注意」の一部を改訂（下線部）しましたので、お知らせ申し上げます。今後の弊社製品のご使用に際しましては、下記内容をご高覧くださいますようお願い申し上げます。

＜改訂内容＞（ ..... : 自主改訂、~~~~~ : 削除箇所）

| 改訂後                                                                                                                                                                                                                | 改訂前                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>2.1～2.3 省略（変更なし）</p> <p>2.4 デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール、フェニルアラニン固定化ポリビニルアルコール、又はデキストラン硫酸及びL-トリプトファン固定化セルロースを用いた吸着器によるアフエレーシスを施行中の患者 [10.1 参照]</p> <p>2.5～2.7 省略（変更なし）</p> | <p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>2.1～2.3 省略</p> <p>2.4 デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートを用いた吸着器によるアフエレーシスを施行中の患者 [10.1 参照]</p> <p>2.5～2.7 省略</p> |

<改訂内容> ( \_\_\_\_\_ : 自主改訂、 \_\_\_\_\_ : 削除箇所)

| 改訂後                                                                                                                                                                                                                                                             |                |                                                                 | 改訂前                                                                                                                                                                                         |                |                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|-----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10. 相互作用                                                                                                                                                                                                                                                        |                |                                                                 | 10. 相互作用                                                                                                                                                                                    |                |                                                                                                              |
| 10.1 併用禁忌（併用しないこと）                                                                                                                                                                                                                                              |                |                                                                 | 10.1 併用禁忌（併用しないこと）                                                                                                                                                                          |                |                                                                                                              |
| 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                                                                                                      |
| 省略（変更なし）                                                                                                                                                                                                                                                        |                |                                                                 | 省略                                                                                                                                                                                          |                |                                                                                                              |
| デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール、フェニルアラニン固定化ポリビニルアルコール、又はデキストラン硫酸及びL-トリプトファン固定化セルロースを用いた吸着器によるアフエレーシスの施行<br>リポソーパー <sup>®</sup> 、リポソーパー <sup>®</sup> LA-15、セレスーパー <sup>®</sup> 、イムソーパー <sup>®</sup> TR、イムソーパー <sup>®</sup> 、レオカーナ <sup>®</sup><br>[2.4 参照] | ショックを起こすことがある。 | 陰性に荷電したこれらの吸着材により血中キニン系の代謝が亢進し、本剤によりブラジキニンの代謝が妨げられ蓄積すると考えられている。 | デキストラン硫酸固定化セルロース（リポソーパー <sup>®</sup> 、セレスーパー <sup>®</sup> ）、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール（イムソーパー <sup>®</sup> TR <sup>®</sup> ）又はポリエチレンテレフタレート（セルソーパー <sup>®</sup> ）を用いた吸着器によるアフエレーシスの施行<br>[2.4 参照] | ショックを起こすことがある。 | 陰性に荷電したデキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートにより血中キニン系の代謝が亢進し、本剤によりブラジキニンの代謝が妨げられ蓄積すると考えられている。 |
| 省略（変更なし）                                                                                                                                                                                                                                                        |                |                                                                 | 省略                                                                                                                                                                                          |                |                                                                                                              |

<改訂理由>

- ・ 10.1 併用禁忌におけるアフエレーシス施行時に使用する吸着材について記載整備を行い、フェニルアラニン固定化ポリビニルアルコール、デキストラン硫酸及びL-トリプトファン固定化セルロースを追記し、ポリエチレンテレフタレートを削除しました。

<GS1 バーコード>

最新の注意事項等情報につきましては、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ<sup>®</sup>」で下記 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ご覧いただけます。

なお、「添文ナビ<sup>®</sup>」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。

アラセプリル錠「日医工」  
(01)14987376309315



今回の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行の「DRUG SAFETY UPDATE (DSU) 医薬品安全対策情報 No.330」(2024 年 10 月発行)に掲載の予定です。  
また、改訂後の電子化された添付文書は医薬品医療機器総合機構ホームページ (<https://www.pmda.go.jp/>) ならびに弊社ホームページ「医療関係者の皆さまへ」(<https://www.nichiiko.co.jp/medicine/>)に掲載されます。