「使用上の注意」改訂のお知らせ

2024年10月

非ステロイド性消炎・鎮痛剤(COX-2 選択的阻害剤) セレコキシブ錠

セレコキシブ錠100mg「明治」 セレコキシブ錠200mg 明治

販売提携

Meiji Seika ファルマ株式会社

東京都中央区京橋 2-4-16

製造販売元

Meファルマ株式会社

東京都中央区京橋 2-4-16

この度、標記製品の「使用上の注意」を改訂致しますのでお知らせ申し上げます。

今後のご使用に際しましては、最新の「電子化された添付文書」をご参照賜りますようお願い申し上 げます。

は 改訂内容(該当部分のみ)

改訂後

改訂前

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.5 妊婦

9.5.2 妊婦(妊娠末期を除く)又は妊娠している可能性のあ | 9.5.2 妊婦(妊娠末期を除く)又は妊娠している可能性のあ る女性

治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合 にのみ投与すること。投与する際には、必要最小限 にとどめ、羊水量、胎児の動脈管収縮を疑う所見を 妊娠週数や投与日数を考慮して適宜確認するなど慎 重に投与すること。シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経 口剤、坐剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及 び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きたとの報 告がある。シクロオキシゲナーゼ阻害剤(全身作用 を期待する製剤) を妊娠中期の妊婦に使用し、胎児 の動脈管収縮が起きたとの報告がある。培養細胞を 用いた染色体異常試験において、細胞毒性が認めら れる濃度で染色体の数的異常(核内倍加細胞の増加) が、生殖発生毒性試験で着床後死亡数や死産の増加、 横隔膜ヘルニア、胎児体重減少等が認められている。 またラットにおいて本剤が胎児に移行することが報 告されている。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意 9.5 妊婦

る女性

治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合 にのみ投与すること。投与する際には、必要最小限 にとどめ、適宜羊水量を確認するなど慎重に投与す ること。シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐 剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減 少、それに伴う羊水過少症が起きたとの報告がある。 培養細胞を用いた染色体異常試験において、細胞毒 性が認められる濃度で染色体の数的異常(核内倍加 細胞の増加)が、生殖発生毒性試験で着床後死亡数 や死産の増加、横隔膜ヘルニア、胎児体重減少等が 認められている。またラットにおいて本剤が胎児に 移行することが報告されている。

: 厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知による改訂箇所

: 厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知による削除箇所

Ⅱ. 改訂理由

厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知による改訂

妊娠中期のシクロオキシゲナーゼ阻害作用を有する NSAIDs の曝露に関する観察研究、系統的レビュー 等の公表論文、妊娠中期の当該薬剤の曝露による胎児動脈管収縮関連症例を評価・検討した結果、「胎 児動脈管収縮」を追記することが適切と判断されました。

- お願い—
弊社医薬品にて副作用等臨床上好ましくない事象をご経験の際には、下記問い合わせ先までご連絡の上、調査へのご協力をお願い申し上げます。 <製品に関するお問い合わせ先>
Meiji Seika ファルマ株式会社 くすり相談室(Meファルマ株式会社専用ダイヤル) フリーダイヤル (0120) 261-158 FAX (03) 3272-2438
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、最新の電子化された 添付文書が掲載されます。 また、以下の GS1コードを専用アプリ「添文ナビ」で読み取ることでも最新の電子化された添付文書等をご参照

GVCX202406M

いただけます。