

注意事項等情報改訂のお知らせ

2024年10月

製造販売元

中外製薬株式会社

抗インフルエンザウイルス剤オセルタミビルリン酸塩カプセル

処方箋医薬品^{注)}

ワミフリカプセル75 TAMIFLU® Capsules

抗インフルエンザウイルス剤 オセルタミビルリン酸塩ドライシロップ 処方箋医薬品^{注)}

サミフリドライシロップ 3% TAMIFLU® Dry Syrup

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本内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。 なお、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)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。

I. 改訂の概要

くタミフルカプセル75>くタミフルドライシロップ3%>

改訂項目	改訂概要	改訂理由
10. 相互作用 10.2 併用注意(併用に注意 すること)	併用注意に「経鼻弱毒生インフルエンザワク チン」を追記しました。	自主改訂

Ⅱ. 改訂内容

くタミフルカプセル75>くタミフルドライシロップ3%>

改 訂 後(下線部:改訂)		改 訂 前		
10. 相互作用 10.2 併用注意(併用に注意すること)		10. 相互作用 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	と	薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
略		略		
経鼻弱毒生 インフルエン ザワクチン 果が得られないおそ れがある。	チンウイルスの増 が抑制され、経鼻 生インフルエンザ チンの効果が減弱 可能性がある。			

Ⅲ. 改訂理由

○「相互作用」の「併用注意」に「経鼻弱毒生インフルエンザワクチン」を追記しました。 本剤と経鼻弱毒生インフルエンザワクチンの併用により、経鼻弱毒生インフルエンザワクチン の効果が減弱する可能性があるため、併用注意に追記しました。

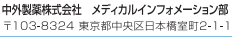
専用アプリ「添文ナビ」で以下のGS1バーコードを読み取ることにより、PMDAホームページに掲載されている最新の電子化された添付文書をご参照いただけます。

「添文ナビ」のインストール方法及びGS1バーコードの読み取り方法については、日本製薬団体連合会のホームページ(http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/index.htm)をご参照ください。

タミフルカプセル







受付時間 9:00-17:30(土日祝、弊社休日を除く)

製品DI窓口 0120-189-706 https://www.chugai-pharm.co.jp/ 製造販売元



中外製薬株式会社 東京都中央区日本橋室町 2-1-1

Roche ロシュ グループ

® F.ホフマン・ラ・ロシュ社 (スイス) 登録商標