

2025 年 1-2 月

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

「使用上の注意」改訂のお知らせ

還元型葉酸製剤

処方箋医薬品^{注)}

ホリナートカルシウム水和物錠

ホリナート錠 25mg 「NIG」

製造販売元 日医工岐阜工場株式会社

発売元 日 医 工 株 式 会 社

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）

改訂後	改訂前
9. 特定の背景を有する患者に関する注意 9.4 生殖能を有する者 9.4.1 <u>小児及び生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には性腺に対する影響を考慮すること。</u> 9.4.2 <u>妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び最終投与後 6 カ月間において避妊する必要性及び適切な避妊法について説明すること。[9.5、15.2 参照]</u> 9.4.3 <u>男性には、本剤投与中及び最終投与後 3 カ月間においてバリア法（コンドーム）を用いて避妊する必要性について説明すること。[15.2 参照]</u>	9. 特定の背景を有する患者に関する注意 9.4 生殖能を有する者 小児及び生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には性腺に対する影響を考慮すること。 ←追記
15. その他の注意 15.1 臨床使用に基づく情報 15.1.1～15.1.3 省略（変更なし） 15.2 <u>非臨床試験に基づく情報</u> <u>テガフル・ウラシル配合剤の哺乳類培養細胞を用いた染色体異常試験において、遺伝毒性が報告されている。[9.4.2、9.4.3 参照]</u>	15. その他の注意 15.1 臨床使用に基づく情報 15.1.1～15.1.3 省略 ←追記

＜改訂理由＞

・「医薬品の投与に関連する避妊の必要性等に関するガイダンスについて」（令和 5 年 2 月 16 日付、薬生薬審発/薬生安発 0216 第 1 号）に基づき、**9.4 生殖能を有する者**に避妊及び避妊期間等に係る注意を追記しました。また、**15.2 非臨床試験に基づく情報**に遺伝毒性に係る情報を追記しました。

<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^{てんぶん}®」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^{てんぶん}®」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。

ホリナート錠 25mg 「NIG」



(01)14987123002957

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.333」(2025 年 2 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。