

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。

「使用上の注意」改訂のお知らせ

蛋白分解酵素阻害剤
注射用ナファモスタットメシル酸塩

劇薬
処方箋医薬品^注

ナファモスタットメシル酸塩 注射用10mg「AFP」
ナファモスタットメシル酸塩 注射用50mg「AFP」
ナファモスタットメシル酸塩 注射用100mg「AFP」
NAFAMOSTAT MESILATE FOR INJECTION

2025年4月

alfresa

販売元 アルフレッサ ファーマ株式会社

製造販売元 共創未来ファーマ株式会社

このたび、標記製品の「使用上の注意」を改訂いたしましたので、ご案内申し上げます。
今後のご使用に際しましては、本文書の内容にご留意下さいますようお願い申し上げます。
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医薬品安全対策情報（DSU）No.335
（2025年4月発行）に掲載される予定です。

記

1. 改訂内容（改訂部分抜粋）

改訂後			改訂前
10. 相互作用 10.2 併用注意（併用に注意すること）			(新設)
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	
乾燥濃縮人活性化プロテインC 乾燥濃縮人プロテインC	活性化プロテインCの作用を減弱させるおそれがある。	本剤は活性化プロテインCの活性を低下させる。	
トロンボモデュリン アルファ（遺伝子組換え）	本剤の作用が増強するおそれがある。本剤との併用の安全性は明らかになっておらず、併用に際しては慎重に投与の判断を行うこと。	併用により、抗凝固作用が相加的に作用する。	

2. 改訂理由

先発医薬品の自主改訂（相互作用相手薬記載との整合）に伴い、同様の改訂を行いました。

最新の電子化された添付文書は、「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>) 並びに弊社ホームページ (<https://www.alfresa-pharma.co.jp/iyaku/>)
でご参照いただけます。
また、以下のGS1コードを、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ[®]」で、読み取ることでもご確認いただけます。

【本件に関するお問い合わせ先】
アルフレッサ ファーマ株式会社
医薬安全性情報室
TEL 06-6941-0302 FAX 06-6942-6310

ナファモスタットメシル酸塩注射用10mg「AFP」



(01)14987274106252

ナファモスタットメシル酸塩注射用50mg「AFP」



(01)14987274106283

ナファモスタットメシル酸塩注射用100mg「AFP」



(01)14987274106306