- 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。――

使用上の注意改訂のお知らせ

アドレナリン∞₂受容体作動薬 緑内障・高眼圧症治療剤 ブリモニジン酒石酸塩点眼液 処方箋医薬品^{注)}

アイファガン点眼液0.1% AIPHAGAN®OPHTHALMIC SOLUTION 0.1%

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「使用上の注意」の記載内容を下記のように自主改訂いたしましたので、謹んでご 案内申しあげます。ご使用に際しては、ここにご案内いたしました改訂内容をご高覧賜わりますようお願い 申しあげます。

製造販売元:千寿製薬株式会社

■改訂内容

改訂後 改訂前 5. 効能又は効果に関連する注意 5. 効能又は効果に関連する注意 〈緑内障、高眼圧症〉 プロスタグランジン関連薬やβ-遮断剤等の他の 5.1 プロスタグランジン関連薬やβ-遮断剤等の他 緑内障治療で効果不十分又は副作用等で使用で の緑内障治療で効果不十分又は副作用等で使 きない場合に本剤の使用を検討すること。 用できない場合に本剤の使用を検討するこ 「17.1.2、17.1.3参照〕 と。 [17.1.2、17.1.3参照] 〈チソツマブ ベドチン(遺伝子組換え)投与に伴 う眼障害軽減〉 5.2 チソツマブ ベドチン (遺伝子組換え) の電子

:下線部改訂箇所

■改訂理由く自主改訂>

添文を参照すること。

がん化学療法歴のある進行又は再発の子宮頸癌患者を対象としたチソツマブ ベドチン(遺伝子組換え) (以下、当該薬)の臨床試験において、当該薬投与に伴う眼障害軽減のため、当該薬投与直前に血管収縮点眼剤としてブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%を投与する必要性が示されました。これを受けて本剤の「5.効能又は効果に関連する注意」の項を改訂しました。

■参考

チソツマブベドチン(遺伝子組換え) <商品名: テブダック®点滴静注用40mg>

7.2 本剤投与に伴う眼障害軽減のため、副腎皮質ステロイド点眼剤を本剤の投与の24時間前から4日間、血管収縮点眼剤を本剤投与前に1回、ドライアイ治療用点眼剤を本剤投与開始日から投与終了後30日目まで投与すること。使用する血管収縮点眼剤はブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%とし、本剤投与直前に1~3滴点眼すること。

(テブダック®点滴静注用40mgの電子添文より引用)

- ・この改訂内容につきましては医薬品安全対策情報 (DSU) No.335 (2025年4月) に掲載される 予定です。
- ・最新の電子化された添付文書(以下、電子添文)及び医薬品安全対策情報(DSU)は、PMDAホームページ「医薬品に関する情報」からご確認ください。

https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html

・弊社医薬関係者向けWebサイトからもご覧いただけます。

https://www.senju.co.jp/medical/top.html

・以下のGS1バーコードを用いて、専用アプリ「添文ナビ」より最新の電子添文を閲覧いただけます。



専用アプリ「添文ナビ」は以下の二次元コードから取得いただけます。

iOS版



Android版

問い合わせ先:千寿製薬株式会社 カスタマーサポート室

〒541-0048 大阪市中央区瓦町三丁目1番9号

TEL 0120-069-618 FAX 06-6201-0577

受付時間 9:00~17:30 (土、日、祝日を除く)