

————— 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

アドレナリン α_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)}

ブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%「SEC」

Brimonidine Tartrate ophthalmic solution 「SEC」

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」を改訂しましたのでお知らせ申し上げます。
本剤の安全性に関する情報がございましたら、弊社医薬情報担当者にご連絡くださいますようお願い申し上げます。

■改訂の概要

改訂項目	改訂の概要
5. 効能・効果に関連する注意	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の目的で本剤を使用する場合にはチソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の電子添文を参照することを追加

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」（<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>）または弊社医療関係者向け Web サイト（<http://www.santen.co.jp/medical-channel/>）からご覧いただけます。

「添文ナビ（アプリ）」を使ってGS1 バーコードを読み取ることにより最新の電子添文を閲覧いただけます。



■改訂理由＜自主改訂＞

がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌を対象としたチソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の臨床試験において、チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の使用に際して眼障害軽減のためにブリモニジン酒石酸塩点眼液の投与が必要であることが示唆されたため、本剤の「効能・効果に関連する注意」の項を改訂しました。

■改訂内容（新旧対応表）

改訂前	改訂後
5. 効能・効果に関連する注意 プロスタグランジン関連薬や β -遮断剤等の他の緑内障治療で効果不十分又は副作用等で使用できない場合に本剤の使用を検討すること。 [17.1.2、17.1.3 参照]	5. 効能・効果に関連する注意 <u>＜緑内障、高眼圧症＞</u> 5.1 プロスタグランジン関連薬や β -遮断剤等の他の緑内障治療で効果不十分又は副作用等で使用できない場合に本剤の使用を検討すること。[17.1.2、17.1.3 参照] <u>＜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＞</u> 5.2 チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の電子添文を参照すること。

_____ : 下線部改訂箇所

お問い合わせ先
参天製薬株式会社 製品情報センター
大阪市北区大深町4-20
<https://www.santen.com/jp>
TEL 0120-921-839 06-7664-8624
受付時間 9:00~17:00 (土・日・祝日を除く)