

「使用上の注意」改訂のお知らせ

セフェム系抗生物質

処方箋医薬品^{注)}

注射用セフォタキシムナトリウム

セフォタックス[®]注射用 0.5g

セフォタックス[®]注射用 1g

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

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		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.2 併用注意（併用に注意すること）			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	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
利尿剤 フロセミド等	省略（変更なし）		利尿剤 フロセミド等	省略	
ワルファリン	プロトロンビン時間の延長（INR 値の上昇）の報告がある。併用する場合には、血液凝固能の変動に十分注意し、ワルファリンの投与量を調節するなど適切な処置を行うこと。	作用機序は不明だが、本剤が腸内細菌によるビタミン K の産生を抑制し、ワルファリンの作用が増強される可能性があると考えられている。	←追記		

＜改訂理由＞

- ・相互作用相手薬の「使用上の注意」との整合を図るため、10.2 併用注意に「ワルファリン」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[®]」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[®]」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。

セフォタックス注射用



(01)14987376550618

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.337」(2025 年 7 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。