医療関係者各位

平成28年4月

株式会社 陽 進 堂

「使用上の注意」改訂のお知らせ

持続性選択 H₁ 受容体拮抗剤 日本薬局方

エバスチン錠

製品名: エバスチン錠5mg「YD」 エバスチン錠10mg「YD」

エバスチンロ腔内崩壊錠

製品名: エバスチン OD 錠5 mg「YD」 エバスチン OD 錠1 Omg「YD」

今般、自主改訂により下記の通り使用上の注意を変更致しましたので、お知らせ申し上げます。 (下線部分が変更箇所です。)

今後のご使用に関しましては、下記内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

なお、このたびの改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでには若干の日数を要すると 思われますので、ご使用に際しましては、ここにご案内申し上げました改訂内容をご参照賜りま すようお願い申し上げます。

記

140000	

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

改訂後

(1)重大な副作用

1) ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明) ショック、アナフィラキシーがあらわれることがある ので、観察を十分に行い、血圧低下、呼吸困難、喉頭 浮腫等の症状が認められた場合には、投与を中止し、 適切な処置を行うこと。

2)変更なし

(2)~(3)変更なし

[使用上の注意]

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

部削除)

改訂前(

(1)重大な副作用

1) ショック、アナフィラキシー様症状(いずれも頻 度不明)

ショック、アナフィラキシー様症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、血圧低下、呼吸困難、喉頭浮腫等の症状が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

∠。 2)省略

(2)~(3)省略

〈使用上の注意の改訂理由〉

・ 「重大な副作用」の項の「アナフィラキシー様症状」を「アナフィラキシー」に変更

従来、添付文書で使用されてきた副作用名「アナフィラキシー様症状」について、最近の知見に基づき、「アナフィラキシー」に変更されたため記載を整備することといたしました。 (医薬品・医療機器等安全性情報 No. 299 P21-23に基づく)

〈参考〉

DSU No. 249 (2016年5月発行)掲載予定

改訂添付文書情報につきましては、陽進堂ホームページの医療関係者様向けサイト (http://www.yoshindo.co.jp/) 及び総合機構のホームページ「医薬品に関する情報」 (http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html)にも掲載しております。

なお、PMDAによる医薬品医療機器情報配信サービス「PMDAメディナビ」にご登録頂きますと、医薬品の重要な安全性情報がタイムリーにメール配信されます。

(http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/medi-navi/0007.html)

お問い合わせは、担当MR又は弊社医薬営業本部までご連絡ください。 (株)陽進堂 医薬営業本部 ™ 0120-647-734

以上