

お客様各位

平成21年 1月

株式会社 陽進堂

使用上の注意事項改訂のお知らせ

抗精神病剤
日本薬局方

ハロペリドール錠

製品名：ヨウペリドール0.75

今般、平成21年1月9日付 事務連絡により下記の通り使用上の注意事項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。_____：事務連絡）

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。

記

改訂後	改訂前
<p>10. その他の注意 (1)～(2) 変更無し (3) <u>外国で実施された認知症に関連した精神病症状（承認外効能・効果）を有する高齢患者を対象とした17の臨床試験において、非定型抗精神病薬投与群はプラセボ投与群と比較して死亡率が1.6～1.7倍高かったとの報告がある。また、外国での疫学調査において、定型抗精神病薬も非定型抗精神病薬と同様に死亡率の上昇に関与するとの報告がある。</u></p>	<p>10. その他の注意 (1)～(2) 省略</p>

〈改訂理由〉

・「その他の注意」の項への追記

アメリカ食品医薬品局 (FDA) は定型抗精神病薬及び非定型抗精神病薬について、認知症関連の精神病を有する高齢患者の死亡リスクの上昇と関連があると通知し、これら抗精神病薬の添付文書に注意喚起の文言追加を要求しました。

この対応を受けて日本国内でも抗精神病薬共通の改訂として「その他の注意」の項への追記を行うこととなりました。

〈参考〉

DSU No. 176 (2009年1月) 掲載予定

お問い合わせは、担当MR又は弊社営業本部までご連絡ください。

(株)陽進堂 営業本部

☎ 0120-647-734 FAX 076-466-3110

以上