

「使用上の注意」改訂のお知らせ

2019年9月

製造販売元 シオノケミカル株式会社

発売元 株式会社ポーラファルマ

チアジド系降圧利尿剤

日本薬局方 トリクロルメチアジド錠

トリクロルメチアジド錠 2mg「SN」

謹啓 時下益々のご清栄のこととお慶び申し上げます。

この度、標記製品に関しまして「使用上の注意」を改訂致しますのでご案内申し上げます。
今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

謹白

記

1. 改訂内容[自主改訂による追加箇所: _____部]

| 改訂後 | 改訂前 | | | | | | | | | |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|---------------------------------|---------|----------------------|-----------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>【禁忌(次の患者には投与しないこと)】 (1)~(4) 省略 (5) <u>デスマプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中の患者</u>〔3.相互作用〕の項参照</p> <p>【使用上の注意】 3. 相互作用 (1) <u>併用禁忌[併用しないこと]</u></p> <table border="1"><thead><tr><th>薬剤名等</th><th>臨床症状・措置方法</th><th>機序・危険因子</th></tr></thead><tbody><tr><td><u>デスマプレシン酢酸塩水和物</u></td><td><u>低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u></td><td><u>いずれも低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u></td></tr><tr><td><u>ミニリンメルト(男性における夜間多尿による夜間頻尿)</u></td><td></td><td></td></tr></tbody></table> <p>(2) <u>併用注意[併用に注意すること]</u> 省略</p> | 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 | <u>デスマプレシン酢酸塩水和物</u> | <u>低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u> | <u>いずれも低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u> | <u>ミニリンメルト(男性における夜間多尿による夜間頻尿)</u> | | | <p>【禁忌(次の患者には投与しないこと)】 (1)~(4) 省略 ←追記</p> <p>【使用上の注意】 3. 相互作用 ←追記</p> <p>併用注意[併用に注意すること] 省略</p> |
| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 | | | | | | | | |
| <u>デスマプレシン酢酸塩水和物</u> | <u>低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u> | <u>いずれも低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u> | | | | | | | | |
| <u>ミニリンメルト(男性における夜間多尿による夜間頻尿)</u> | | | | | | | | | | |

2. 改訂理由：

・相互作用の相手薬剤との整合性を図るため、「禁忌」及び「相互作用」の項を改訂致しました。

3. 本情報はDSU(医薬品安全対策情報)No. 283(令和元年10月発送予定)に掲載されます。

4. 添付文書情報は「医薬品医療機器総合機構ホームページ

(URL: <http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>)」においてもご確認いただけます。
(掲載まで最大2週間かかる場合があります。)

以上