日薬連発第 751 号 2025 年 11 月 26 日

加盟団体 殿

日本製薬団体連合会 安全性委員会 委員長 井上 学

「使用上の注意」の改訂について

標記について,令和7年11月26日付け医薬安発1126第1号にて厚生労働省医薬局医薬安全対策課長より通知がありました.

つきましては、本件につき貴会会員に周知徹底いただきたく、ご配慮の程よろしくお願い申しあげます.

医薬安発 1126 第 1 号 令和 7 年 11 月 26 日

日本製薬団体連合会 安全性委員会委員長 殿

厚生労働省医薬局医薬安全対策課長 (公印省略)

「使用上の注意」の改訂について

医薬品の品質、有効性及び安全性に関する情報の収集、調査、検討等を踏まえ、 医薬品の「使用上の注意」の改訂が必要と考えますので、下記のとおり必要な措置 を講ずるよう貴会会員に周知徹底方お願い申し上げます。

記

別紙1から別紙10のとおり、速やかに使用上の注意を改訂し、医薬関係者等への情報提供等の必要な措置を講ずること。

また、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律 (昭和35年法律第145号。以下「法」という。)第68条の2の3第1項に規定 する届出が必要な医薬品の注意事項等情報を改訂する場合については、法第68条 の2の4第2項に基づき独立行政法人医薬品医療機器総合機構宛て届出を行うこ と。

11. 副作用

11.1 重大な副作用

【薬効分類】219 その他の循環器官用薬

【医薬品名】ボセンタン水和物

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行 改訂案 1. 警告 1. 警告 本剤投与により肝機能障害が発現するため、肝機能検査を必ず投 本剤投与により肝機能障害又は自己免疫性肝炎が発現することが 与前に行い、投与中においても、少なくとも1ヵ月に1回実施する あるため、肝機能検査を必ず投与前に行い、投与中においても、 こと。なお、投与開始3ヵ月間は2週に1回の検査が望ましい。肝 少なくとも1ヵ月に1回実施すること。なお、投与開始3ヵ月間は2 機能検査値の異常が認められた場合はその程度及び臨床症状に応 週に1回の検査が望ましい。肝機能検査値の異常が認められた場 じて、減量及び投与中止など適切な処置をとること。 合はその程度及び臨床症状に応じて、減量及び投与中止など適切 な処置をとること。 7. 用法及び用量に関連する注意 7. 用法及び用量に関連する注意 AST、ALT値の上昇が肝障害の臨床症状、例えば、嘔気、嘔吐、発 AST、ALT値の上昇が肝障害又は自己免疫性肝炎の臨床症状、例え 熱、腹痛、黄疸、嗜眠又は疲労、インフルエンザ様症状(関節 ば、嘔気、嘔吐、発熱、腹痛、黄疸、嗜眠又は疲労、インフルエ ンザ様症状(関節痛、筋痛、発熱)などを伴う場合、又はビリル 痛、筋痛、発熱)などを伴う場合、又はビリルビン値が基準値上 限の2倍以上の場合は投与を中止すること。 ビン値が基準値上限の2倍以上の場合は投与を中止すること。

11. 副作用

11.1 重大な副作用

(新設)	自己免疫性肝炎
	本剤の投与開始数ヵ月から数年後にあらわれることがある。

【薬効分類】333 血液凝固阻止剤

【医薬品名】アピキサバン

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

現行	改訂案
11. 副作用	11. 副作用
11.1 重大な副作用	11.1 重大な副作用
出血	出血
頭蓋内出血、消化管出血、眼内出血等の出血があらわれることが	頭蓋内出血、消化管出血、眼内出血 <u>、脾破裂に至る脾臓出血</u> 等の
ある。	出血があらわれることがある。

【薬効分類】333 血液凝固阻止剤

【医薬品名】エドキサバントシル酸塩水和物

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

	一個人
現行	改訂案
11. 副作用	11. 副作用
11.1 重大な副作用	11.1 重大な副作用
出血	出血
消化管出血、頭蓋内出血、眼内出血、創傷出血、後腹膜出血等の	消化管出血、頭蓋內出血、眼內出血、創傷出血、後腹膜出血、脾
重大な出血があらゆる組織及び器官に生じることがあり、死亡に	<u>破裂に至る脾臓出血</u> 等の重大な出血があらゆる組織及び器官に生
至った症例も報告されている。臨床的に問題となる出血又は出血	じることがあり、死亡に至った症例も報告されている。臨床的に
の増悪がみられた場合には投与を中止すること。	問題となる出血又は出血の増悪がみられた場合には投与を中止す
	ること。

【薬効分類】333 血液凝固阻止剤

【医薬品名】ダビガトランエテキシラートメタンスルホン酸塩

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

現行	改訂案
11. 副作用	11. 副作用
11.1 重大な副作用	11.1 重大な副作用
出血(消化管出血、頭蓋内出血等)	出血(消化管出血、頭蓋内出血等)
消化管出血、頭蓋内出血等の出血があらわれることがある。	消化管出血、頭蓋内出血、脾破裂に至る脾臓出血等の出血があら
	われることがある。

【薬効分類】333 血液凝固阻止剤

【医薬品名】リバーロキサバン

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

下線片変更笛所

	「耐な変更固力
現行	改訂案
11. 副作用	11. 副作用
11.1 重大な副作用	11.1 重大な副作用
出血	出血

頭蓋内出血、脳出血、出血性卒中、眼出血、網膜出血、直腸出 血、胃腸出血、メレナ、上部消化管出血、下部消化管出血、出血 性胃潰瘍、関節内出血、コンパートメント症候群を伴う筋肉内出 血等の重篤な出血があらわれることがあり、死亡に至る例が報告 されている。重篤な出血等の異常が認められた場合は投与を中止 すること。

なお、出血に伴う合併症として、ショック、腎不全、呼吸困難、 浮腫、頭痛、浮動性めまい、蒼白、脱力感があらわれることがあ る。また、一部の例では貧血の結果として胸痛又は狭心症様の心 虚血症状があらわれている。

頭蓋內出血、脳出血、出血性卒中、眼出血、網膜出血、直腸出 血、胃腸出血、メレナ、上部消化管出血、下部消化管出血、出血 性胃潰瘍、関節内出血、コンパートメント症候群を伴う筋肉内出 血、脾破裂に至る脾臓出血等の重篤な出血があらわれることがあ り、死亡に至る例が報告されている。重篤な出血等の異常が認め られた場合は投与を中止すること。

なお、出血に伴う合併症として、ショック、腎不全、呼吸困難、 浮腫、頭痛、浮動性めまい、蒼白、脱力感があらわれることがあ る。また、一部の例では貧血の結果として胸痛又は狭心症様の心 虚血症状があらわれている。

【薬効分類】333 血液凝固阻止剤

【医薬品名】ワルファリンカリウム

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行 改訂案 11. 副作用 11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1 重大な副作用 出血 出血 脳出血等の臓器内出血、粘膜出血、皮下出血等を生じることがあ 脳出血、脾破裂に至る脾臓出血等の臓器内出血、粘膜出血、皮下 る。本剤の抗凝固作用を急速に減少する必要がある場合には投与 出血等を生じることがある。本剤の抗凝固作用を急速に減少する を中止するとともに、ビタミンK製剤の投与を考慮すること。脳 必要がある場合には投与を中止するとともに、ビタミンK製剤の 出血等の重篤な出血を発現した場合には、必要に応じて、プロト 投与を考慮すること。脳出血等の重篤な出血を発現した場合に ロンビン複合体の静注又は新鮮凍結血漿の輸注等の適切な処置を は、必要に応じて、プロトロンビン複合体の静注又は新鮮凍結血 行うこと。これらの場合には血栓再発に対し十分注意すること。 漿の輸注等の適切な処置を行うこと。これらの場合には血栓再発

に対し十分注意すること。

低分子へパリン

リウム

エノキサパリンナト

【薬効分類】339 その他の血液・体液用薬

【医薬品名】アンデキサネット アルファ (遺伝子組換え)

ヘパリンカルシウム |ン抵抗性を示すこと |-アンチトロンビン

がある。

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

Ⅲ複合体に作用し、

ヘパリンの抗凝固作

用を減弱させること

ヘパリンカルシウム |ン抵抗性を示すこと |-アンチトロンビン

がある。

下線は変更箇所 現行 改訂案 8. 重要な基本的注意 8. 重要な基本的注意 止血後は、血栓塞栓症のリスクを低減するため、患者の状態を十 止血後は、血栓塞栓症のリスクを低減するため、患者の状態を十 分に観察し、抗凝固療法の再開の有益性と再出血のリスクを評価 分に観察し、抗凝固療法の再開の有益性と再出血のリスクを評価 した上で、できる限り速やかに適切な抗凝固療法の再開を考慮す した上で、できる限り速やかに適切な抗凝固療法の再開を考慮す ること。 ること。シミュレーション結果に基づき、本剤投与終了4時間後 の時点で、直接作用型第Xa因子阻害剤又は低分子へパリンによる 本来の抗凝固作用が期待できる。 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 薬剤名等 臨床症状・措置方法 機序•危険因子 機序・危険因子 ヘパリンの抗凝固作 In vitroデータか へパリンの抗凝固作 In vitroデータか 未分画へパリン 未分画へパリン へパリンナトリウム 用が減弱し、ヘパリ ら、本剤がヘパリン ヘパリンナトリウム 用が減弱し、ヘパリ ら、本剤がヘパリン

Ⅲ複合体に作用し、

ヘパリンの抗凝固作

用を減弱させること

ダルテパリンナトリ	が示唆されている。			が示唆されている。
ウム				未分画へパリンの薬
パルナパリンナトリ				理作用(抗凝固活
ウム				性) に対するオンデ
				キサの影響について
				評価する健康な参加
				者又は出血患者を対
				象とした試験は実施
				していない。
			ヘパリンの抗凝固作	
		エノキサパリンナト		
		リウム	ン抵抗性を示すこと	-アンチトロンビン
		ダルテパリンナトリ	がある。	Ⅲ複合体に作用し、
		ウム		ヘパリンの抗凝固作
		パルナパリンナトリ		用を減弱させること
		ウム		が示唆されている。
				シミュレーション結
				果に基づき、低分子
				<u>ヘパリンの抗凝固活</u>
				性は、本剤投与終了
				4時間後には本剤の
				影響を受けないと推
				定されている。

【薬効分類】395 酵素製剤

【医薬品名】イミグルセラーゼ(遺伝子組換え)

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

8. 重要な基本的注意

本剤投与により過敏症が発現することがある。臨床上重大な症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置の後、経過を見ながら再開を考慮すること(抗ヒスタミン剤の前投与や点滴速度を下げる等の処置により、本剤の投与が継続可能であった)。

11. 副作用

11.1 重大な副作用

アナフィラキシー

そう痒感、潮紅、蕁麻疹、血管浮腫、胸部不快感、呼吸困難、喘鳴、血圧低下、チアノーゼ、咳嗽、低血圧等の過敏反応があらわれることがある。

8. 重要な基本的注意

本剤投与により過敏症及びinfusion reactionが発現することがある。臨床上重大な症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置の後、経過を見ながら再開を考慮すること(抗ヒスタミン剤の前投与や点滴速度を下げる等の処置により、本剤の投与が継続可能であった)。

11. 副作用

11.1 重大な副作用

アナフィラキシー、Infusion reaction

そう痒感、潮紅、蕁麻疹、血管浮腫、胸部不快感、呼吸困難、喘鳴、血圧低下、チアノーゼ、咳嗽、低血圧<u>、高血圧</u>等の過敏反応があらわれることがある。

(注) 患者向医薬品ガイドを作成する医薬品に特定する。

【薬効分類】429 その他の腫瘍用薬

【医薬品名】アテゾリズマブ (遺伝子組換え)

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

現行	改訂案
11. 副作用	11. 副作用
11.1 重大な副作用	11.1 重大な副作用
(新設)	溶血性貧血

【薬効分類】624 合成抗菌剤

【医薬品名】トスフロキサシントシル酸塩水和物 (経口剤)

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

現行	改訂案
11. 副作用	11. 副作用
11.1 重大な副作用	11.1 重大な副作用
急性腎障害、間質性腎炎、腎性尿崩症	急性腎障害、間質性腎炎、腎性尿崩症 <u>、尿路結石</u>
急性腎障害、間質性腎炎、腎性尿崩症等の重篤な腎障害があらわ	急性腎障害、間質性腎炎、腎性尿崩症等の重篤な腎障害があらわ
れることがある。	れることがある。
	また、本剤を成分とする結晶尿があらわれ、急性腎障害や尿路結
	石を来すことがあり、特に小児で多く報告されている。