

## 抗コリン作用を有する薬剤の使用上の注意改訂のお知らせ

拝啓、時下益々ご清祥の段お慶び申し上げます。

平素は弊社製品に対し格別のお引き立てを賜り厚く御礼申し上げます。

この度、令和元年6月18日付厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長通知（薬生安発0618第2号）により下記製品の使用上の注意を改訂致しましたのでご連絡申し上げます。

今後のご使用に際しましては、新しい〔使用上の注意〕をご参照下さいますようお願い申し上げます。

敬具

### 記

◆「禁忌」の項を一部改訂するとともに、「慎重投与」の項に下線部を追記致します。

改 訂 後	現 行
<b>禁忌</b> <u>閉塞隅角緑内障の患者〔抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</u>	<b>禁忌</b> 緑内障の患者〔略〕
<b>慎重投与</b> <u>開放隅角緑内障の患者〔抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</u>	<b>慎重投与</b> 記載なし

対象製品：d-クロルフェニラミンマレイン酸シロップ 0.04%「ツルハラ」、  
 チキジウム臭化物カプセル 5mg・10mg／顆粒 2%「ツルハラ」、  
 ブチルスコポラミン臭化物錠 10mg「ツルハラ」、  
 ペントキシベリンクエン酸塩錠 15mg「ツルハラ」、  
 ホモクロルシクリジン塩酸塩錠 10mg「ツルハラ」、  
 メキタジン錠 3mg「ツルハラ」、  
 メペンゾラート臭化物錠 7.5mg「ツルハラ」

◆「禁忌」の項を一部改訂致します。

改 訂 後	現 行
<b>禁忌</b> <u>急性閉塞隅角緑内障の患者〔抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</u>	<b>禁忌</b> 急性狭隅角緑内障の患者〔略〕

対象製品：エチゾラム錠 0.25mg・0.5mg・1mg「ツルハラ」、  
 クロチアゼパム錠 5mg・10mg「ツルハラ」、  
 クロルジアゼポキシド錠 5mg・10mg／散 1%「ツルハラ」、  
 ジアゼパム錠 2mg・5mg・10mg「ツルハラ」、  
 ニトラゼパム錠 5mg・10mg「ツルハラ」、  
 メダゼパム錠 2mg・5mg「ツルハラ」

◆「禁忌」の項を一部改訂するとともに、「慎重投与」の項に下線部を追記致します。

改訂後	現行
<p><b>禁忌</b> 閉塞隅角緑内障の患者〔抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</p> <p>尿貯留傾向のある患者〔抗コリン作用により、尿閉を悪化させる恐れがある。〕</p> <p><b>慎重投与</b> 開放隅角緑内障の患者〔抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</p>	<p><b>禁忌</b> 緑内障、尿貯留傾向のある患者〔略〕</p> <p><b>慎重投与</b> 記載なし</p>

対象製品：ジソピランカプセル 50mg・100mg

◆「禁忌」の項を一部改訂するとともに、「慎重投与」の項に下線部を追記致します。

改訂後	現行
<p><b>禁忌</b> 閉塞隅角緑内障の患者〔本剤中のプロメタジンメチレンジサリチル酸塩が有する抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</p> <p><b>慎重投与</b> 開放隅角緑内障の患者〔本剤中のプロメタジンメチレンジサリチル酸塩が有する抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</p>	<p><b>禁忌</b> 緑内障の患者〔本剤中のプロメタジンメチレンジサリチル酸塩は抗コリン作用を有し、緑内障を悪化させるおそれがある。〕</p> <p><b>慎重投与</b> 記載なし</p>

対象製品：マリキナ配合顆粒

◆「禁忌」の項を一部改訂するとともに、「慎重投与」の項に下線部を追記致します。

改訂後	現行
<p><b>禁忌</b> 閉塞隅角緑内障の患者〔本剤中のジサイクロミン塩酸塩の抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</p> <p><b>慎重投与</b> 開放隅角緑内障の患者〔本剤中のジサイクロミン塩酸塩の抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</p>	<p><b>禁忌</b> 緑内障の患者〔本剤中のジサイクロミン塩酸塩の抗コリン作用により眼圧が亢進し、症状を悪化させるおそれがある。〕</p> <p><b>慎重投与</b> 記載なし</p>

対象製品：レスポリックス配合顆粒

◆「慎重投与」の項を一部改訂致します。

改訂後	現行
<p><b>慎重投与</b> 急性閉塞隅角緑内障の患者〔抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。〕</p>	<p><b>慎重投与</b> 急性狭隅角緑内障の患者〔本剤は抗コリン作用を若干有する。〕</p>

対象製品：トフィソパム細粒 10% 「ツルハラ」

今回の改訂に伴う改訂添付文書を封入した製品のお届けまで時間を要する場合があります。  
今回の「使用上の注意」改訂内容については、日本製薬団体連合会発行の「Drug Safety Update (医薬品安全対策情報) No.281」に掲載の予定です。