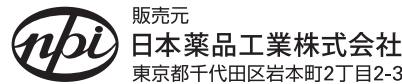


注意事項等情報改訂のお知らせ

2023年3月



選択的セロトニン再取り込み阻害剤

日本薬局方 パロキセチン塩酸塩錠

パロキセチン錠5mg「ケミファ」

パロキセチン錠10mg「ケミファ」

パロキセチン錠20mg「ケミファ」

Paroxetine

劇薬

処方箋医薬品

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品につきまして格別のお引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび標記製品の注意事項等情報を自主改訂致しましたので、ご案内申し上げます。

製品のご使用に際しましては、下記の改訂内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

敬具

記

<1. 改訂内容（2023年3月改訂）>（該当部分のみ抜粋）

【1】「慎重投与」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

下線部：追記箇所

改訂後	改訂前
1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること） (1)～(9)省略、変更なし <u>(10) QT 間隔延長又はその既往歴のある患者、心疾患又はその既往歴のある患者</u> [QT 間隔延長を起こすおそれがある。]	1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること） (1)～(9)省略

【2】「相互作用」の「併用禁忌」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

下線部：追記箇所、下線部：削除箇所、下線部：記載整備

改訂後	改訂前												
3. 相互作用 (1)併用禁忌（併用しないこと） <table border="1"><tr><td>薬剤名等</td><td>臨床症状・措置方法</td><td>機序・危険因子</td></tr><tr><td>MAO阻害剤 セレギリン 塩酸塩 エフピー ラサギリン メシル酸塩 アジレクト サフィナミド メシル酸塩 エクフィナ</td><td>セロトニン症候群があらわれることがある。MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者には投与しないこと。また、本剤の投与中止後2週間以内にMAO阻害剤の投与を開始しないこと。</td><td>脳内セロトニン濃度が高まると考えられている。</td></tr></table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	MAO阻害剤 セレギリン 塩酸塩 エフピー ラサギリン メシル酸塩 アジレクト サフィナミド メシル酸塩 エクフィナ	セロトニン症候群があらわれることがある。MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者には投与しないこと。また、本剤の投与中止後2週間以内にMAO阻害剤の投与を開始しないこと。	脳内セロトニン濃度が高まると考えられている。	3. 相互作用 (1)併用禁忌（併用しないこと） <table border="1"><tr><td>薬剤名等</td><td>臨床症状・措置方法</td><td>機序・危険因子</td></tr><tr><td>MAO阻害剤 セレギリン 塩酸塩 エフピー</td><td>セロトニン症候群があらわれることがある。MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者には投与しないこと。また、本剤の投与中止後2週間以内にMAO阻害剤の投与を開始しないこと。</td><td>脳内セロトニン濃度が高まると考えられている。</td></tr></table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	MAO阻害剤 セレギリン 塩酸塩 エフピー	セロトニン症候群があらわれることがある。MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者には投与しないこと。また、本剤の投与中止後2週間以内にMAO阻害剤の投与を開始しないこと。	脳内セロトニン濃度が高まると考えられている。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子											
MAO阻害剤 セレギリン 塩酸塩 エフピー ラサギリン メシル酸塩 アジレクト サフィナミド メシル酸塩 エクフィナ	セロトニン症候群があらわれることがある。MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者には投与しないこと。また、本剤の投与中止後2週間以内にMAO阻害剤の投与を開始しないこと。	脳内セロトニン濃度が高まると考えられている。											
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子											
MAO阻害剤 セレギリン 塩酸塩 エフピー	セロトニン症候群があらわれることがある。MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者には投与しないこと。また、本剤の投与中止後2週間以内にMAO阻害剤の投与を開始しないこと。	脳内セロトニン濃度が高まると考えられている。											

◇次頁以降もご覧ください

改訂後			改訂前		
(続き)			(続き)		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ピモジド	QT延長、心室性不整脈 (<i>torsade de pointes</i> を含む) 等の重篤な心臓血管系の副作用があらわれるおそれがある。	ピモジド(2mg)とパロキセチン塩酸塩水和物製剤との併用により、ピモジドの血中濃度が上昇したことが報告されている。本剤が肝臓の薬物代謝酵素CYP2D6を阻害することによると考えられる。	ピモジド オーラップ	QT延長、心室性不整脈 (<i>torsades de pointes</i> を含む) 等の重篤な心臓血管系の副作用があらわれるおそれがある。	ピモジド(2mg)とパロキセチン塩酸塩水和物製剤との併用により、ピモジドの血中濃度が上昇したことが報告されている。本剤が肝臓の薬物代謝酵素CYP2D6を阻害することによると考えられる。

【3】「副作用」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

改訂後			改訂前		
4. 副作用			4. 副作用		
(1)重大な副作用（頻度不明）			(1)重大な副作用（頻度不明）		
1)～8)省略、変更なし			1)～8)省略		
9)アナフィラキシー：アナフィラキシー（発疹、 <u>血管性浮腫</u> 、呼吸困難等）があらわることがあるので、観察を十分に行い、異常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。			9)アナフィラキシー：アナフィラキシー（発疹、 <u>血管浮腫</u> 、呼吸困難等）があらわることがあるので、観察を十分に行い、異常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)その他の副作用			(2)その他の副作用		
過敏症	頻度不明 省略、変更なし 発疹、瘙痒、蕁麻疹、 <u>血管性浮腫</u> 、紅斑性発疹、光線過敏症 以下省略、変更なし		過敏症	頻度不明 省略 発疹、瘙痒、蕁麻疹、 <u>血管浮腫</u> 、紅斑性発疹、光線過敏症 以下省略	

<2. 改訂理由>

[1] 1. 慎重投与 (10)

他のSSRI（選択的セロトニン再取り込み阻害剤）の注意喚起の記載を考慮した先発製剤の改訂に基づき、「QT間隔延長、心疾患（又はその既往歴）のある患者」に関する注意を追記しました。

[2] 3. 相互作用 (1)併用禁忌

- ・先発製剤の改訂に基づき、MAO阻害剤として、「ラサギリンメシル酸塩（アジレクト）」及び「サフィナミドメシル酸塩（エクフィナ）」を追記しました。また、ピモジドの製品名である「オーラップ」の記載を販売中止（経過措置期間の満了）のため削除しました。
- ・先発製剤の改訂に基づき、「torsades de pointes」を「torsade de pointes」に記載整備しました。

[3] 4. 副作用 (1)重大な副作用 9) 及び (2) その他の副作用

先発製剤の改訂に基づき、「血管浮腫」を「血管性浮腫」に記載整備しました。

以上

●今回の改訂内容([1]及び[2]の追記箇所)につきましては医薬品安全対策情報(DSU)No.316(2023年4月発行)に掲載される予定です。

●最新の電子添文は独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページの「医薬品に関する情報」(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>)」及び弊社ホームページの「医療関係者向けサイト」(<https://www.npi-inc.co.jp/medical/products>)」に掲載されます。

また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ[®]」で下記GS1コードを読み取ることによりご覧いただくことができます。

