平成 24 年 6 月

使用上の注意改訂のお知らせ

持続性選択 H₁ 受容体拮抗・アレルギー性疾患治療剤 日本薬局方 セチリジン塩酸塩錠

処方せん医薬品 セチリジン塩酸塩錠 5mg「日医工」

処方せん医薬品 セチリジン塩酸塩錠 10mg「日医工」

製造販売元 日 医 工 株 式 会 社 富山市総曲輪 1 丁目 6 番 21

この度上記製品につきまして「使用上の注意」の一部を改訂(下線部分)いたしましたので、お知らせ申し上げます。

なお、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでには若干の日数が必要ですので、 今後のご使用に際しましては下記内容をご高覧くださいますようお願い申し上げます。

<改訂内容> (_____:自主改訂)

行 4. 副作用 4. 副作用 (2) その他の副作用 (2) その他の副作用 次のような副作用が認められた場合には, 必要 次のような副作用が認められた場合には, 必要 に応じ,減量,投与中止等の適切な処置を行う に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行う 頻度不明 頻 度 不 明 精神神経系 眠気, 倦怠感, 頭痛, 頭重感, ふら 精神神経系 眠気, 倦怠感, 頭痛, 頭重感, ふら ふら感,しびれ感,めまい,浮遊感, ふら感,しびれ感,めまい,浮遊感, 不眠,振戦,抑うつ,激越,攻撃性, 不眠,振戦,抑うつ,激越,攻撃性, 無力症, 錯感覚, 幻覚, 不随意運動, 無力症, 錯感覚, 幻覚, 不随意運動, 意識消失,健忘,自殺念慮 意識消失, 健忘 消 化 口渴, 嘔気, 食欲不振, 胃不快感, 消 化 口渴, 嘔気, 食欲不振, 胃不快感, 下痢,消化不良,腹痛,腹部不快感, 下痢,消化不良,腹痛,腹部不快感, 胃痛,口唇炎,便秘,口唇乾燥感, 胃痛,口唇炎,便秘,口唇乾燥感, 嘔吐, 味覚異常, 口内炎, 腹部膨満 嘔吐, 味覚異常, 口内炎, 腹部膨満 感,食欲亢進 (現行どおり) (略) 腎臓・泌尿器 尿蛋白, BUN 上昇, 尿糖, ウロビリ 腎臓・泌尿器 尿蛋白, BUN 上昇, 尿糖, ウロビリ ノーゲンの異常,頻尿,血尿,排尿 ノーゲンの異常、頻尿、血尿、排尿 困難,遺尿,尿閉 困難,遺尿 (現行どおり) (略)

* 改訂内容につきましては DSU No.210 に掲載の予定です。

く改訂理由>

- ・海外におけるセチリジン塩酸塩製剤の添付文書の記載に合わせ,「その他の副作用」の項に「自殺念慮」、 「食欲亢進」、「尿閉」を追記いたしました。
- ※ 次ページ以降にく改訂後の使用上の注意全文>を記載致しておりますので、併せてご参照下さい。

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 本剤の成分又はピペラジン誘導体 (レボセチリジン, ヒ ドロキシジンを含む) に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2. 重度の腎障害 (クレアチニンクリアランス 10mL/min 未満) のある患者 [高い血中濃度が持続するおそれがある。]

<用法・用量に関連する使用上の注意>

腎障害患者では、血中濃度半減期の延長が認められ、血中濃度が増大するため、クレアチニンクリアランスに応じて、下表のとおり投与量の調節が必要である。

なお、クレアチニンクリアランスが 10mL/min 未満の患者への投与は禁忌である。

成人患者の腎機能に対応する用法・用量の目安(外国人データ)

	クレアチニンクリアランス(mL/min)			
	≥80	$50 \sim 79$	30~49	10~29
推奨用量	10mg を	10mg を	5mg を	5mg を
	1月1回	1日1回	1日1回	2日に1回

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 腎障害のある患者 [高い血中濃度が持続するおそれがある。(「用法・用量に関連する使用上の注意」の項参照)]
- (2) 肝障害のある患者[高い血中濃度が持続するおそれがある。]
- (3) 高齢者[高い血中濃度が持続するおそれがある。(「高齢者への投与」の項参照)]
- (4) てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者 [痙攣を発現するおそれがある。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 眠気を催すことがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作には従事させないよう十分注意すること。
- (2) 本剤を季節性の患者に投与する場合は、好発季節を考えて、その直前から投与を開始し、好発季節終了時まで続けることが望ましい。
- (3) 本剤の使用により効果が認められない場合には、漫然 と長期にわたり投与しないように注意すること。

3. 相互作用

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	機序・危険因子
テオフィリン	併用により、テオフィリ	機序は明らかで
	ンの薬物動態に変化は	はないが、本剤
	ないが,本剤の曝露量の	のクリアランス
	増加が報告されている。	が 16%減少す
		る。
リトナビル	併用により、本剤の曝露	リトナビルによ
	量の増加(40%)及びリ	り本剤の腎排泄
	トナビルの曝露量のわ	が阻害される可
	ずかな変化(-11%)が	能性が考えられ
	報告されている。	る。
中枢神経抑制	中枢神経系に影響を与	中枢神経抑制作
剤	える可能性があるため,	用が増強される
アルコール	中枢神経抑制剤あるい	可能性がある。
	はアルコールと併用す	
	る際は注意すること。	
ピルシカイニ	併用により両剤の血中	機序は明らかで
ド塩酸塩水和	濃度が上昇し, ピルシカ	はない。
物	イニド塩酸塩水和物の	
	副作用が発現したとの	
	報告がある。	

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(1) 重大な副作用 (頻度不明)

1) ショック、アナフィラキシー様症状

ショック,アナフィラキシー様症状(呼吸困難,血圧低下,蕁麻疹,発赤等)があらわれることがあるので,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) 痙攣

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。

3) 肝機能障害, 黄疸

AST (GOT), ALT (GPT), γ -GTP, LDH, Al-P の上昇等の肝機能障害 (初期症状:全身倦怠感,食欲不振,発熱,嘔気等),黄疸があらわれることがあるので、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。

4) 血小板減少

血小板減少があらわれることがあるので、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

次のような副作用が認められた場合には,必要に応じ, 減量,投与中止等の適切な処置を行うこと。

減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。				
		頻度不明		
精ネ	申神経系	眠気, 倦怠感, 頭痛, 頭重感, ふらふら感,		
		しびれ感, めまい, 浮遊感, 不眠, 振戦,		
		抑うつ,激越,攻撃性,無力症,錯感覚,		
		幻覚,不随意運動,意識消失,健忘, 自殺		
		念慮		
消	化 器	口渴, 嘔気, 食欲不振, 胃不快感, 下痢,		
		消化不良,腹痛,腹部不快感,胃痛,口唇		
		炎, 便秘, 口唇乾燥感, 嘔吐, 味覚異常,		
		口内炎,腹部膨満感,食欲亢進		
循	環 器	動悸、血圧上昇、不整脈(房室ブロック、		
		期外収縮,頻脈,発作性上室性頻拍,心房		
		細動)		
血	液	好酸球増多, 好中球減少, リンパ球増多,		
		白血球增多, 白血球減少, 単球増多, 血小		
		板増加,血小板減少		
過	敏 症	発疹、蕁麻疹、浮腫、かぶれ、そう痒感、		
		血管浮腫,多形紅斑		
	眼	結膜充血,霧視,眼球回転発作		
肝	臓	ALT (GPT) 上昇, AST (GOT) 上昇,		
		総ビリルビン上昇,Al-P 上昇		
腎臓・泌尿器		尿蛋白, BUN 上昇, 尿糖, ウロビリノー		
		ゲンの異常,頻尿,血尿,排尿困難,遺尿,		
そ	の他	耳鳴,月経異常,胸痛,ほてり,息苦しさ,		
		関節痛,手足のこわばり,嗅覚異常,鼻出		
		血,脱毛,咳嗽,体重增加,筋肉痛		

5. 高齢者への投与

本剤は、主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多く、高い血中濃度が持続するおそれがあるので、低用量(例えば5mg)から投与を開始するなど慎重に投与し、異常が認められた場合は減量又は休薬するなど適切な処置を行うこと。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。[動物実験(ラット)で胎盤を通過することが報告されている。]
- (2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。 [ヒト乳汁中へ移行することが報告されている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児,新生児,乳児,幼児又は小児に対する安全性は確立していない (使用経験が少ない)。

8. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤は、アレルゲン皮内反応を抑制するため、アレルゲン皮内反応検査を実施する 3~5 日前より本剤の投与を中止することが望ましい。

____:自主改訂

9. 過量投与

(1) 徴候,症状

本剤の過量投与により錯乱, 散瞳, 落ち着きのなさ, 鎮静, 傾眠, 昏迷, 尿閉があらわれることがある。

(2) 処置

必要に応じ対症療法を行うこと。本剤の特異的な解毒剤はなく、また本剤は透析で除去されない。

10. 適用上の注意

薬剤交付時: PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。(PTP シートの誤飲により, 硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し, 更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。)