

使用上の注意改訂のお知らせ

β-ラクタマーゼ阻害剤配合抗生物質製剤
日本薬局方 注射用タゾバクタム・ピペラシリン
タゾピペ®配合静注用 2.25「日医工」
タゾピペ®配合静注用 4.5「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。

<新旧対照表> (.....: 削除)

改 訂 後	現 行
<p>8. 臨床検査結果に及ぼす影響</p> <p>(1) 本剤の投与により、ベネディクト試薬、フェーリング試薬等の還元法による尿糖検査では、偽陽性を呈することがあるので注意すること。</p> <p>(2) 直接クームス試験陽性を呈することがあるので注意すること。</p> <p style="text-align: right;">下線部削除 →</p>	<p>8. 臨床検査結果に及ぼす影響</p> <p>(1) 本剤の投与により、ベネディクト試薬、フェーリング試薬等の還元法による尿糖検査では、偽陽性を呈することがあるので注意すること。</p> <p>(2) 直接クームス試験陽性を呈することがあるので注意すること。</p> <p>(3) <u>本剤の投与により、侵襲性アスペルギルス症の診断に用いられる血清中アスペルギルス抗原（ガラクトマンナン）の検査では、偽陽性を呈することがあるので注意すること。</u></p>

<改訂理由>

- 本剤の投与を受けた患者において、血清中アスペルギルス抗原（ガラクトマンナン）の検査で偽陽性を呈する可能性が否定できなかったため、「臨床検査結果に及ぼす影響」の項にその旨を記載し注意喚起を行って参りました。
今回、当該検査への影響がない製品となりましたので、関連記載を削除することといたしました。
なお、現行流通品に関しても、当該検査に影響がないことを確認しております。

* 改訂内容につきましては DSU No.258 に掲載の予定です。

なお、改訂後の添付文書は日医工ホームページ

http://www.nichiiko.co.jp/medicine/medicine_m_seihin.html

及び医薬品医療機器情報提供ホームページ <http://www.pmda.go.jp/>に掲載致します。

