

# 「使用上の注意改訂」のお知らせ

## パーキンソニズム治療剤

処方箋医薬品<sup>注</sup>

レボドパ・カルビドパ水和物錠

**ドパコール<sup>®</sup>配合錠L50**

**ドパコール<sup>®</sup>配合錠L100**

**ドパコール<sup>®</sup>配合錠L250**

製造販売元 **ダイト株式会社**

販売元 **日医工株式会社**

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

この度、標題のドパコール配合錠L50・ドパコール配合錠L100・ドパコール配合錠L250につきまして「使用上の注意」の一部を改訂しましたので、お知らせ申し上げます。

今後の弊社製品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> ( \_\_\_\_\_ : 変更箇所、 \_\_\_\_\_ : 削除箇所)

改訂後（新記載要領）	改訂前（旧記載要領）																								
<p><b>8. 重要な基本的注意</b> 8.1～8.3（省略） 8.4 セレギリン塩酸塩等（B型モノアミン酸化酵素阻害剤）との併用に際しては、使用前に必ずセレギリン塩酸塩等の電子添文を参照すること。 8.5～8.6（省略）</p> <p><b>11. 副作用</b> （省略） <b>11.1 重大な副作用</b> （省略） <b>11.2 その他の副作用</b></p> <table border="1"><thead><tr><th></th><th>1%以上</th><th>1%未満</th><th>頻度不明</th></tr></thead><tbody><tr><td colspan="4">（省略）</td></tr><tr><td>泌尿器</td><td></td><td></td><td>排尿異常、 尿路感染</td></tr><tr><td colspan="4">（省略）</td></tr></tbody></table>		1%以上	1%未満	頻度不明	（省略）				泌尿器			排尿異常、 尿路感染	（省略）				<p><b>【使用上の注意】</b> <b>2. 重要な基本的注意</b> (1)～(5)（省略） (6) セレギリン塩酸塩等（B型モノアミン酸化酵素阻害剤）との併用に際しては、使用前に必ずセレギリン塩酸塩等の添付文書を参照すること。 (7)（省略）</p> <p><b>4. 副作用</b> （省略） (1) <b>重大な副作用</b>（頻度不明） （省略） (2) <b>その他の副作用</b></p> <table border="1"><thead><tr><th></th><th>頻度不明</th></tr></thead><tbody><tr><td colspan="2">（省略）</td></tr><tr><td>泌尿器</td><td>排尿異常</td></tr><tr><td colspan="2">（省略）</td></tr></tbody></table>		頻度不明	（省略）		泌尿器	排尿異常	（省略）	
	1%以上	1%未満	頻度不明																						
（省略）																									
泌尿器			排尿異常、 尿路感染																						
（省略）																									
	頻度不明																								
（省略）																									
泌尿器	排尿異常																								
（省略）																									

※新記載要領への様式変更に伴う変更、並びに「16. 薬物動態」、「18. 薬効薬理」の各項につきましては、改訂後の添付文書にてご確認ください。

### 改訂理由

先発製剤のCCDSの変更に伴い、「副作用」の「その他の副作用」の項を一部改訂しました。

<GS1 バーコード>

最新の注意事項等情報につきましては、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ®」で下記 GS1 バーコードを読み取ることで、スマートフォンやタブレット端末でご覧いただけます。

なお、「添文ナビ®」アプリにつきましては、ご使用になれる端末に合わせて「App Store」または「Google Play」よりダウンロードしてください。

ドパコール配合錠 L



(01)14987376404515

今回の【使用上の注意】の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行の「DRUG SAFETY UPDATE (DSU) 医薬品安全対策情報 No.324」(2024年3月発行)に掲載の予定です。

また、改訂後の電子化された添付文書は医薬品医療機器総合機構ホームページ (<https://www.pmda.go.jp/>) ならびに弊社ホームページ「医療関係者の皆さまへ」 (<https://www.nichiiko.co.jp/medicine/>) に掲載致します。

ドパコール 23-640A