

## 使用上の注意改訂のお知らせ

2020年8月

東和薬品株式会社

$\alpha$   $\beta$  遮断性降圧剤

日本薬局方

ラベタロール塩酸塩錠

**ラベタロール塩酸塩錠50mg「トーフ」**

**ラベタロール塩酸塩錠100mg「トーフ」**

このたび、標記製品の「使用上の注意」を改訂いたしましたのでお知らせいたします。  
今後のご使用に際しましては、改訂内容にご留意くださいますようお願い申し上げます。

### 1. 改訂内容（\_\_\_\_\_：追記、-----：削除）

| 改訂後                                                                        |                                 |                                                                                               | 改訂前                                          |                                 |             |
|----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|---------------------------------|-------------|
| 3. 相互作用<br>併用注意（併用に注意すること）                                                 |                                 |                                                                                               | 3. 相互作用<br>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                                                                                       | 薬剤名等                                         | 臨床症状・措置方法                       | 機序・危険因子     |
| 三環系抗うつ剤<br>イミプラミン<br>アミトリプチリン<br>デシプラミン<br>等                               | 併用により振戦が<br>あらわれやすいとの<br>報告がある。 | <u>本剤との併用によ<br/>りイミプラミンの水<br/>酸化が阻害され、イ<br/>ミプラミンのAUCが<br/>増加したとの報告<br/>がある<sup>1)</sup>。</u> | 三環系抗うつ剤<br>イミプラミン<br>アミトリプチリン<br>デシプラミン<br>等 | 併用により振戦が<br>あらわれやすいとの<br>報告がある。 | <u>機序不明</u> |
| 【主要文献】<br>1) <u>Hermann, D.J., et al.: J Clin Pharmacol, 32, 176, 1992</u> |                                 |                                                                                               | 【主要文献】<br>(該当する記載なし)                         |                                 |             |

### 2. 改訂理由

#### 「相互作用 併用注意」の項（自主改訂）

ラベタロール塩酸塩製剤のCCDS（企業中核データシート）が変更されたため、改訂いたしました。

今回の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会の医薬品安全対策情報（DSU）No.292（2020年9月）に掲載の予定です。

最新添付文書は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構のホームページ（<http://www.pmda.go.jp>）及び  
弊社「東和薬品医療関係者向けサイト」（<https://med.towayakuhin.co.jp/medical/product/>）に掲載いたします。

製造販売元

**東和薬品株式会社**

大阪府門真市新橋町2番11号

【製品情報お問い合わせ先】

学術部DIセンター

☎ 0120-108-932