

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。

使用上の注意改訂のお知らせ

2018年4月

東和薬品株式会社

ニューキノロン系経口抗菌製剤

トスフロキサシントシル酸塩細粒小児用15%「トーワ」

《トスフロキサシントシル酸塩水和物細粒》

このたび、標記製品の「使用上の注意」を改訂致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日数を要する場合がございますので、今後のご使用に際しましては、下記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

改訂後（下線部改訂）	改訂前
<p>4. 副作用</p> <p>1) 重大な副作用（頻度不明）</p> <p>(4) <u>急性腎障害、間質性腎炎、腎性尿崩症</u>：急性腎障害、間質性腎炎、<u>腎性尿崩症</u>等の重篤な腎障害があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。</p>	<p>4. 副作用</p> <p>1) 重大な副作用（頻度不明）</p> <p>(4) <u>急性腎障害、間質性腎炎</u>：急性腎障害、間質性腎炎等の重篤な腎障害があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。</p>

該当項目のみ記載

2. 改訂理由

「副作用 重大な副作用」の項（平成30年4月19日付薬生安発0419第1号厚生労働省 医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知に基づく改訂）

トスフロキサシントシル酸塩水和物製剤において国内症例が集積したことから、「副作用 重大な副作用」の項に追記し、注意喚起致しました。

なお、弊社製品：トスフロキサシントシル酸塩細粒小児用15%「トーワ」においては、現時点では該当の報告はございません。

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.269（2018年5月）に掲載される予定です。

また、改訂後の添付文書全文につきましては、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>）並びに弊社ホームページの「医療関係者の皆様へ」のページ（<http://www.towayakuhin.co.jp/forstaff>）に掲載致します。

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