

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。

使用上の注意改訂のお知らせ

2019年3月
東和薬品株式会社

抗精神病剤

日本薬局方 クエチアピソフマル酸塩錠

クエチアピン錠25mg「トーワ」

クエチアピン錠100mg「トーワ」

クエチアピン錠200mg「トーワ」

日本薬局方 クエチアピソフマル酸塩細粒

クエチアピン細粒50%「トーワ」

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、改訂内容にご留意いただき、副作用等臨床上好ましくない事象をご経験の際には、弊社MRまでご連絡くださいますようお願い申し上げます。

1. 改訂内容（_____：追記）

改訂後	改訂前
4. 副作用 1) 重大な副作用(頻度不明) <u>(11) 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑：中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑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。</u>	4. 副作用 1) 重大な副作用(頻度不明) (該当する記載なし)

2. 改訂理由

「副作用 重大な副作用」の項

(平成31年3月19日付厚生労働省 医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知に基づく改訂)

クエチアピソフマル酸塩製剤において国内及び海外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.278 (2019年4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